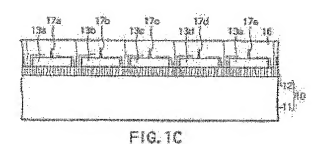
METHOD OF GROWING NITRIDE SEMICONDUCTORS, NITRIDE SEMICONDUCTOR SUBSTRATE AND NITRIDE SEMICONDUCTOR DEVICE

Publication number: WO9847170 (A1) Also published as Publication date: EP0942459 (A1) KIYOKU HIROYUKI [JP]; NAKAMURA SHUJI [JP]; KOZAKI TOKUYA [JP]; IWASA Inventor(s): EP0942459 (A4) NARUHITO [JP]; CHOCHO KAZUYUKI [JP] Applicant(s): NICHIA KAGAKU KOGYO KK [JP]; KIYOKU HIROYUKI [JP]; NAKAMURA SHUJI [JP]: US6153010 (A) KOZAKI TOKUYA [JP]; IWASA NARUHITO [JP]; CHOCHO KAZUYUKI [JP] KR20000016589 (A) Classification: CN1516238 (A) - international: C23C16/04; C23C16/30; C30B25/02; H01L21/20; H01L21/205; H01L33/00; H01S5/02; C23C16/04; C23C16/30; C30B25/02; H01L21/02; H01L33/00; H01S5/00; Cited documents (IPC1-7): H01L21/205; C23C16/34; H01L33/00 - European: C23C16/04B; C23C16/30B2; C30B25/02; H01L21/20C; H01L21/205C; JP7273367 (A) H01L33/00G3B2 JP8064791 (A) Application number: WO1998JP01640 19980409 JP5343741 (A) Priority number(s): JP19970093315 19970411; JP19970174494 19970630; JP19970181071 19970707; JP19970201477 19970728; JP19970277448 19971009; JP19970290098 19971022; JP5055631 (A) JP19970324997 19971126 JP7201745 (A)

Abstract of WO 9847170 (A1)

A method of growing a nitride semiconductor crystal having very few crystal defects and capable of being used as a substrate, comprising the step of forming a first selective growth mask equipped with a plurality of first windows for selectively exposing the surface of a support on the support having a main plane and including different kinds of substrates made of materials different from those of a nitride semiconductor, and the step of growing the nitride semiconductor, by using a gaseous Group III element source and a gaseous nitrogen source, until portions of the nitride semiconductor crystal growing in adjacent windows from the surface of the support exposed from the window join with one another on the upper surface of the selective growth mask.



Data supplied from the esp@cenet database -- Worldwide

世界知的所有権機関 国際事務局 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6

H01L 21/205, 33/00, C23C 16/34

A1

(11) 国際公開番号

WO98/47170

(43) 国際公開日

1998年10月22日(22.10.98)

(21) 国際出願番号

PCT/JP98/01640

(22) 国際出願日

1998年4月9日(09.04.98)

(30) 優先権データ

特願平9/93315 1997年4月11日(11.04.97) 特願平9/174494 1997年6月30日(30.06.97) JP 特願平9/181071 1997年7月7日(07.07.97) JP 特願平9/201477 1997年7月28日(28.07.97) JP 特願平9/277448 1997年10月9日(09.10.97) JP 1997年10月22日(22.10.97) 特願平9/290098 JP 特願平9/324997 1997年11月26日(26.11.97)

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

日亜化学工業株式会社

(NICHIA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.)[JP/JP] 〒774-0044 徳島県阿南市上中町岡491番地100 Tokushima, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

清久裕之(KIYOKU, Hiroyuki)[JP/JP] 中村修二(NAKAMURA, Shuji)[JP/JP] 小崎徳也(KOZAKI, Tokuya)[JP/JP] 岩佐成人(IWASA, Naruhito)[JP/JP]

蝶々一幸(CHOCHO, Kazuyuki)[JP/JP]

〒774-0044 徳島県阿南市上中町岡491番地100

日亜化学工業株式会社内 Tokushima, (JP)

(74) 代理人

弁理士 鈴江武彦,外(SUZUYE, Takehiko et al.)〒100-0013 東京都千代田区霞が関3丁目7番2号鈴榮内外國特許法律事務所 Tokyo, (JP)

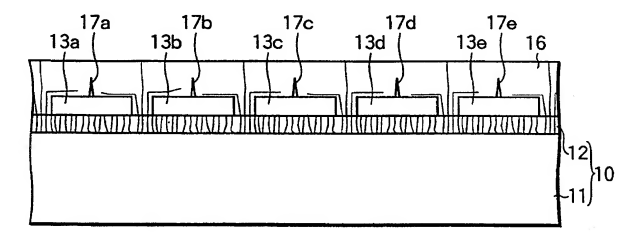
(81) 指定国 CA, CN, KR, US, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

添付公開書類

国際調査報告書

(54)Title: METHOD OF GROWING NITRIDE SEMICONDUCTORS, NITRIDE SEMICONDUCTOR SUBSTRATE AND NITRIDE SEMICONDUCTOR DEVICE

(54)発明の名称 窒化物半導体の成長方法、窒化物半導体基板、および窒化物半導体素子



(57) Abstract

A method of growing a nitride semiconductor crystal having very few crystal defects and capable of being used as a substrate, comprising the step of forming a first selective growth mask equipped with a plurality of first windows for selectively exposing the surface of a support on the support having a main plane and including different kinds of substrates made of materials different from those of a nitride semiconductor, and the step of growing the nitride semiconductor, by using a gaseous Group III element source and a gaseous nitrogen source, until portions of the nitride semiconductor crystal growing in adjacent windows from the surface of the support exposed from the window join with one another on the upper surface of the selective growth mask.

(57)要約

結晶欠陥の非常が少なく、基板として使用し得る窒化物半導体結晶の成長方法が開示されている。本方法は、主面を有し、窒化物半導体とは異なる材料で形成された異種基板を含む支持体の上に、この支持体の表面を選択的に露出させる複数の第1の窓を備えた第1の選択成長マスクを形成する工程、およびガス状3族元素源およびガス状窒素源を用いて、窒化物半導体を、窓から露出した支持体の表面から、相隣る窓において成長する窒化物半導体結晶が選択成長マスクの上表面において合体するまで成長させる工程を包含する。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

アルバニア アルメニア オーストリア オーストリリア アゼルバイシャン ボズニア・ヘルツェゴビナ バルバドス ベルギー・ファソ ブルガリア ベナン AL AM AT AU AZ BB スロヴァキア シエラ・レオネ セネガル スワジランド チャーゴー トーゴー FGGGGGGGGGHH SSSTTTTTTTTTT MC MD MG BE UA US UN VV MMMWXELOZLTOUDEGI I DELSTPEGPR 中キキチドデエス ーロッツマトイ バスコ ーニン KG キルギスタン KP 北朝鮮 KR 韓国 KZ カザフスタン LC セントルシア LI リヒテンシュタイン LK スリ・ラシカ ルーマニア ロシア スーダン スウェデン シンガポート シロヴェニア DK EE

明 細 書

窒化物半導体の成長方法、窒化物半導体基板、および 窒化物半導体素子

技術分野

本発明は、窒化物半導体の成長方法、窒化物半導体基板、および窒化物半導体素子に係り、特に窒化物半導体とは異なる材料で形成された基板を用いて良好な結晶品質を有する窒化物半導体を成長させる方法、窒化物半導体基板、および窒化物半導体素子に関する。

背景技術

- 一般に半導体を基板上に成長させる際、成長させるべき半 導体と格子整合した基板を用いると、結晶欠陥が少なく、良 好な結晶性を有する半導体が成長することが知られている。 しかし、窒化物半導体は、これと格子整合し、結晶性にも優れ、かつその上に窒化物半導体結晶を安定に成長させること のできる基板が現在世の中に存在しないことから、やむを得ず、サファイア、スピネル、炭化ケイ素のような窒化物半導体 体と格子整合しない基板の上に成長されている。
- 一方、窒化物半導体と格子整合するGaNバルク結晶を作製する試みは、様々な研究機関において行われているが、未だに、全体の大きさが数ミリメートル程度のものが得られたという報告しかされていない。すなわち、現在まで、それから多数のウエーハを切り出してその各ウエーハを窒化物半導

2

体層の成長用基板として実際に使用するというような実用的な Ga Nバルク結晶は得られていない。

そこで、GaN基板を作製する技術として、例えば特開平 7-202265号公報や特開平7-165498号には、 サファイア基板の上にZnOバッファ層を形成し、そのZn Oバッファ層の上に窒化物半導体を成長させた後、ZnOバッファ層を溶解除去する技術が記載されている。しかしながら、サファイア基板の上に成長されるZnOバッファ層の結晶性は悪く、その上に窒化物半導体を成長させても良質の窒化物半導体結晶を得ることは難しい。さらに、薄膜のZnOバッファ層の上に、基板として使用し得るに十分に厚い窒化物半導体を連続して成長させることも難しい。

発光ダイオード(LED)素子、レーザダイオード(LD)素子、受光素子等の数々の電子デバイスに使用される窒化物半導体電子素子を作製する際、結晶欠陥の少ない窒化物半導体よりなる基板を作製することができれば、その上に、素子構造を構成する新たな窒化物半導体を少ない格子欠陥をもって成長させることができるので、得られる素子の性能が飛躍的に向上し、従来実現されていなかった高性能の素子が実現できるようになる。

従って本発明の1つの目的は、結晶性に優れた窒化物半導体結晶の成長方法を提供することである。

より具体的には、本発明は、窒化物半導体基板を提供し得る窒化物半導体結晶の成長方法、並びに窒化物半導体基板、およびそのような窒化物半導体基板上に設けられた窒化物半

3

導体素子を提供することにある。

発明の開示

本発明の第1のアスペクトによれば、(a)主面を有し、 窒化物半導体とは異なる材料で形成された異種基板と該異種 基板の主面上に設けられた窒化物半導体で形成された下地層 とからなる支持体の上に、該支持体の下地層の表面を選択的 に露出させる複数の第1の窓を備えた第1の選択成長マスク を形成する工程、および(b)ガス状3族元素源およした を形成する工程、および(b)ガス状3族元素源およした を形成する工程、および(b)ガス状3族元素源およした を形成長マスクの上表面において合体する窒化物半導体 となって、窒化物半導体を、放長する窒化物半導体 をで成長マスクの上表面において合体するまで成長される。 程を包含する窒化物半導体の成長方法が提供される。 程を包含する窒化物半導体の成長方法が提供される。 最近、第1の選択成長マスクで覆われた該下地層の部分の合計 表面積は、該第1の窓から露出された該下地層の部分の合計 表面積よりも大きいことが好ましい。

本発明の第2のアスペクトによれば、(a)主面を有し、 室化物半導体とは異なる材料で形成された異種基板を包含する支持体の上に、該支持体表面を部分的に露出させる複数の 第1の窓を備えた第1の選択成長マスクを、当該第1の選択 成長マスクで覆われた支持体の部分の表面積の合計が当該第 1の窓から露出された支持体の部分の表面積の合計よりも大 きくなるように形成する工程、および(b)ガス状3族元素 源およびガス状窒素源を用いて、第1の窒化物半導体を 窓から露出した該支持体の表面から、相隣る窓において合体する窒化物半導体が選択成長マスクの上表面において合体す

4

るまで成長させる工程を包含する窒化物半導体の成長方法が 提供される。

本発明の第1および第2のアスペクトにおいて、第1の選択成長マスクは、互いに離間し、間に第1の窓を構成する平行に延びる複数の個別ストライプにより構成されることが好ましい。また、第1および第2のアスペクトにおいて、それぞれの協別ストライプの幅とそれぞれの該第1の窓の幅の比が、1を超え、20以下であることが好ましい。第1および第2のアスペクトにおいて、異種基板が、その主面が(1120)面を構成するサファイアを(1120)面を構成するサファイアの(1120)面を構成するサファイアの(1102)面に対して垂直な方向に延びること、または異種基板が、その主面が(111)面を構成するスピネル基板であり、各個別ストライプが、オファイアの(1102)面に対して垂直な方向に延びることが特に好ましい。

さらに、第1または第2のアスペクトにおいて、工程(b)で第1の窒化物半導体結晶を有機金属気相エピタキシーにより行い、その成長した第1の窒化物半導体結晶の上に、ハライド気相成長法により第2の窒化物半導体結晶を成長させることができる。あるいは、第1または第2のアスペクトは、工程(b)で成長された第1の窒化物半導体結晶の上に、第1の窒化物半導体の表面を選択的に露出させる複数の第2窓を備えた第2の選択成長マスクを形成する工程(c)、およ

5

びガス状 3 族元素源およびガス状窒素源を用いて、第 2 の窒化物半導体を、第 2 の窓から露出した第 1 の窒化物半導体の表面から、相隣る窓において成長する第 2 の窒化物半導体が第 2 の選択成長マスクの上表面において合体するまで成長させる工程(d)をさらに含むことができる。この場合、第 2 の選択成長マスクは、上記第 1 の選択成長マスクと同様の構成を取ることが好ましい。

また、本発明の第3のアスペクトによれば、(a)主面を有し、窒化物半導体とは異なる材料で形成された異種基板を包含する支持体の上に窒化物半導体層を形成する工程、(b)該窒化物半導体層に、支持体表面と実質的に平行な底面を有する複数の凹部を形成する工程、(c)該窒化物半導体層の頂面上に第1の成長制御マスクを選択的に郡出させる工程、の側面から該窒化物半導体層を選択的に露出させる工程、では、ガス状3族元素源およびガス状窒期にである。これを全包含する窒化物半導体の成長方法が提供される。この場合、第1の成長制御マスクは、第1および第2のアスペクトにおける第1の選択成長マスクと同様の構成を取ることが好ましい。

第3のアスペクトは、その工程(c)が、凹部の底面に第2の成長制御マスクを形成し、それにより該凹部の側面から該窒化物半導体層を選択的に露出させることをさらに含むことが特に好ましい。この場合、第1の成長制御マスクは、互いに離間し、間に第1の窓を構成する平行に延びる複数の個

6

別ストライプにより構成されることが好ましい。また、この場合、異種基板が、その主面が(0001)面を構成するサファイア基板であり、各個別ストライプが、サファイアの(1120)面に対して垂直な方向に延びること、異種基板が、その主面が(1120)面を構成するサファイア基板であり、各個別ストライプが、サファイアの(1102)面に対して垂直な方向に延びること、または異種基板が、その主面が(111)面を構成するスピネル基板であり、各個別ストライプが、スピネルの(110)面に対して垂直な方向に延びることが特に好ましい。

本発明に従って窒化物半導体結晶を成長させるに当たり、ガス状窒素源とガス状3族元素源とは、そのモル比が200 0以下で供給することが好ましい。

さらに、本発明によれば、窒化物半導体結晶からなり、第1の主面と第2の主面とを有し、第1の主面に近い領域は結晶欠陥が相対的に少なく、第2の主面に近い領域は結晶欠陥が相対的に多い窒化物半導体基板が提供され、また、窒化物半導体結晶からなり、第1および第2の主面を有し、第1の主面の表面領域の結晶欠陥が1×10⁵/cm²以下であることにより特徴付けられる窒化物半導体基板が提供される。

さらにまた、本発明によれば、本発明の窒化物半導体基板により支持された窒化物半導体素子構造を包含する窒化物半導体素子が提供される。

本発明のさらなる展開は、以下の記述および請求の範囲に記載されている。

図面の簡単な説明

図1Aないし図1Cは、本発明の第1のアスペクトまたは 第2のアスペクトに係る窒化物半導体の成長方法の原理を工 程順に説明するための概略断面図であり;

図2は、本発明に従い窒化物半導体層を成長させるときに 使用し得るオフアングルされた主面を有する基板の概略断面 図であり:

図3は、窒化物半導体の結晶構造を示すユニットセル図であり;

図 4 は、ストライプ状の選択成長マスクを設けた支持体の 平面図であり:

図 5 A および図 5 B は、本発明の他の態様に係る窒化物半導体の成長方法を工程順に説明するための概略断面図であり:

図 6 A ないし図 6 C は、本発明のさらに他の態様に係る窒化物半導体の成長方法を工程順に説明するための概略断面図であり;

図7Aないし図7Dは、本発明の第3のアスペクトに係る 窒化物半導体の成長方法の好ましい態様の原理を工程順に説 明するための概略断面図であり:

図8Aは、本発明の窒化物半導体基板上に支持された窒化物半導体発光ダイオード素子を概略的に示す断面図であり;

図8Bは、図8Aに示された発光ダイオード素子の平面図であり;

図9は、本発明の窒化物半導体基板上に支持された他の窒化物半導体発光ダイオード素子を概略的に示す断面図であり:

図10は、本発明の窒化物半導体基板上に支持された窒化物半導体レーザダイオード素子を概略的に示す断面図であり:

図11は、本発明の窒化物半導体基板上に支持された他の 窒化物半導体レーザダイオード素子を概略的に示す一部断面 斜視図であり:

図12は、本発明の窒化物半導体基板上に支持されたさらに他の窒化物半導体レーザダイオード素子を概略的に示す断面図である。

発明を実施するための最良の形態

以下、本発明を図面を参照しながら説明する。全図にわたり、同一または類似の部分は同一符号をもって示されている。

図1A~図1Cは、本発明の第1のアスペクトに係る窒化物半導体の成長方法の原理を工程順に説明するための断面図である。

図1Aに示すように、まず、窒化物半導体とは異なる材料で形成された基板(以下、「異種基板」ということがある)

- 1 1 とその上に設けられた窒化物半導体で形成された下地層
- 12からなる支持体10を準備する。

本明細書および請求の範囲において、下地層とは、異種基

9

板11上に、本発明の成長方法によらず、通常の窒化物半導 体の成長方法で成長された窒化物半導体で構成される層をい う。この下地層12は、単一層構造であっても、多層構造で あってもよい。図1Aには、下地層12は、単一構造のバッ ファ層として示されている。このようなバッファ層は、異種 基板11と下地層12の上に成長させる窒化物半導体結晶と の間の格子不整合を緩和し、より良好な結晶性を有する窒化 物半導体結晶をその上に成長させることができるものであり、 一般に900℃未満の低温、通常、500℃~800℃の低 温で、数十オングストローム~数百オングストローム程度の 厚さに成長される。このような低温バッファ層は、不純物を ドープしないアンドープGaNで形成することが特に好まし い。本発明において、下地層は、多層構造とすることにより、 より一層結晶欠陥の少ない窒化物半導体結晶をその上に形成 させることができる。例えば、本発明において、多層構造の 下地層は、異種基板11上に設けられた上に説明したような 低温バッファ層とその上に形成されたさらなる窒化物半導体 層からなることができる。このさらなる窒化物半導体層は、 A l x G a 1-x N (0 ≤ x ≤ 0.5) で形成することが特 に好ましい。このさらなる窒化物半導体層は、低温バッファ 層よりも大きな厚さであって、好ましくは10μm以下の厚 さに形成されることが望ましい。下地層12は、ガス状3族 元素源およびガス状窒素源を用い、有機金属気相エピタキシ ャル成長法(MOVPE)、分子ビームエピタキシャル成長 法(MBE)、ハライド気相エピタキシャル成長法(HVP

E) 等、窒化物半導体を成長させるために好適ないかなる既 知の方法によっても成長させることができる。

再び図1Aを参照すると、異種基板11上に形成された下地層12の上に、下地層12を部分的(選択的)に露出させる複数の窓14a~14dを有する選択成長マスク13を形成する。図1Aには、好ましい態様として、選択成長マスク13は、それぞれほぼ矩形の断面を有する個別ストライプ13a~13eからなるものとして示されている。図1Aにおいては、ストライプ13の間のスペースが窓14a~14dに相当する。以下、窓14a~14dを総称して単に窓14ということがある。

次に、図1Bに示すように、本発明に従い、ガス状3族元素源および窒素ガス源を用いて、選択成長マスク13の窓14a~14dから露出した下地層12の表面部分から窒化物半導体15を成長させる。このように、選択成長マスク13により表面が選択的に覆われた(あるいは、表面が選択的に露出された)下地層12の上に、窒化物半導体を成長させると、初期には、選択成長マスク13の全表面上には窒化物半導体が成長せず、窓14により露出された下地層12上になりなると、谷1つのに成長する。窒化物半導体がある。で左右横方向に成長する。横方向に成長する窒化物半導体15部分は、下地層12の結晶欠陥が選択

成長マスク13によって覆われているため、下地層12の結晶欠陥が転位しにくい。また、下地層12の結晶欠陥は選択成長マスク13の上部において、窒化物半導体結晶15の成長とともに横方向に伸びてくるが途中で止まる傾向にある。さらに、窓14から転位する結晶欠陥も成長する窒化物半導体層表面に現れてくるものもあるが、途中で止まりやすい傾向にある。

このように窒化物半導体結晶15の窒化物半導体の成長を続けると、選択成長マスク13の上で横方向に成長し、縦方向にも成長する相隣る窒化物半導体結晶15同士が繋がり、そして、図1Cに示すように、最終的に全ての結晶15が合体して一体的な窒化物半導体結晶16となる。各ストライプマスク13a~13eの上面ほぼ中央に存在する断面三角形でストライプ13a~13eの長さ方向に延びる狭くての後の上で横方向に成長して合体した証である。(図1A~図1Cにおいて、下地層12、窒化物半導体結晶15および合体した窓化物半導体結晶15および合体した窓で、下地層12、窒化物半導体結晶15および合体した窓に、下地層12、窒化物半導体結晶15およびがり線は、結晶欠陥(貫通転移)を表す。図5A、図6A~図6Cにおいて同じ)。

より詳しく説明すると、異種基板11と窒化物半導体との格子不整合により、異種基板11の上に成長された下地層12または初期成長した窒化物半導体結晶15部分には比較的多くの結晶欠陥が発生しており、この結晶欠陥は窒化物半導

体15の成長中、成長先端面まで伝わり得る。一方、選択成長マスク13上に形成された窒化物半導体結晶16の部分は、異種基板11や下地層12から成長したものではなる窒化物半導体層結晶15が横方向に成長し、最終的に相隣る窒化物半導体結晶15同士が合体して作られたものである。従って、選択成長マスク13上に形成された窒化物半導体結晶15同士が合体した窒化物半導体結晶16窓14点では、異種基板11から直接成長した結晶または下地層12から窓14a~14f内に初期成長したに窒化物半導体結晶16をデバイス構造を構成する電化物半導体結晶16をデバイス構造を構成する電化物半導体層のための成長基板に用いることを構成する窒化物半導体層のための成長基板に用いることできる。

次に、本発明の第2のアスペクトに係る窒化物半導体の成長方法の原理を、同様に図1A~図1Cを参照して説明する。この第2のアスペクトに係る窒化物半導体の成長方法においては、選択成長マスク13で覆われた支持体10の部分の表面積の合計よりも大きくなるように選択成長マスク13を形成することが規定される。このように、選択成長マスク13で覆われた支持体10の部分の合計表面積を窓14から露出した支持体10の部分の合計表面積と変により、結晶欠陥の一層少ない窒化物半導体結晶16が得られる。第2のアスペクトにおいては、このような覆われた合計表面積と露出された合計表面積との関係を有する選

択成長マスク13を用いることを除いて、第1のアスペクトと同様の手法により、合体した半導体結晶16を成長させることができる(図1A~図1Cを参照した第1のアスペクトについての上記説明を参照)。

この第2のアスペクトにおいては、下地層12は、存在していた方が第1のアスペクトに関して上に述べた理由から好ましいが、省略することもできる。すなわち、本明細書および請求の範囲において、支持体とは、異種基板11のみからなるか、または異種基板11とその上に形成された下地層12とからなり得る。

いうまでもなく、第1のアスペクトにおいても、第2のアスペクトにおけるように選択成長マスク13で覆われた支持体10の表面積の合計が窓14a~14fから露出された支持体10の表面積の合計よりも大きくなるように選択成長マスク13を形成することは、好ましいことである。

次に、本発明に係る窒化物半導体の成長方法における好ましい条件を説明する。

<異種基板>

異種基板 1 1 は、すでに述べたように、窒化物半導体とは異なる材料で形成されたものであれば、特に制限はない。例えば、C面((0001)面)、R面(($1\overline{1}02$)面)またはA面(($11\overline{2}0$)面)を主面として有するサファイア、スピネル(MgA12O4)のような絶縁性基板、SiC(6H、4H、3Cを含む)基板、ZnS基板、GaAs基板、Si基板のような、窒化物半導体とは異なる材料で形成された基

板を用いることができる。なお、窒化物半導体の成長中に分解する傾向にあるが、窒化物半導体と格子整合し得る酸化物基板(例えば、ZnO基板、LaxSr_{1-x}AlyTa_{1-y}O₃基板)も使用できないことはない。異種基板は、直径1インチもしくは1インチ角またはそれ以上の主面サイズを有することができ、直径1インチもしくは1インチ角ないし直径3インチもしくは3インチ角の主面サイズを有することが好ましい。本発明により成長される窒化物半導体結晶もこの異種基板の表面サイズとほぼ同等の表面サイズを有し得る。

異種基板11としては、水平面からオフアングルされた主 面、さらに好ましくはステップ状にオフアングルされた主面 を有する基板を用いることもできる。例えば、ステップ状に オフアングルされた主面を有するサファイア基板11の断面 を拡大して示す図2を参照してより具体的に説明すると、こ の基板11は、ほぼ水平なテラス部分Aと、段差部分Bとを 有している。各テラス部分Aの表面凹凸は平均でおよそ0. 5 オングストローム、最大でおよそ 2 オングストローム程度 に調整され、ほぼ規則正しく形成されている。各ステップ段 差 B は 3 O オングストローム以下、さらに好ましくは 2 5 オ ングストローム以下、最も好ましくは20オングストローム 以下であることが望ましい。各ステップ段差Bの下限は2オ ングストローム以上が望ましい。このようなオフ角 θ を有す るステップ状部分は、異種基板11全体に渡って連続して形 成されていることが望ましいが、部分的に形成されていても よい。オフ角θとは、ステップ状にオフアングルされた主面 については、図2に示すように、複数の段差の底部を結んだ直線と、最上層のステップのテラス水平面との角度を指す。特に異種基板11としてC面を主面として有するサファイを基板を用いた場合、C面からのオフ角のは1度以内、好ましくは0.8度以下、さらに好ましくは0.6度以下であるするとが望ましい。このようにオフアングルされた主面をすることが望ました。当該異種基板との原子間距離が接近して、きているに結晶欠陥の少ない窒化物半導体基板を得ることができる。

< 選択成長マスク>

選択成長マスク13は、その表面に窒化物を実質的に成長させ得ない。そのような選択成長マスク13は、その表面に窒化物半導体が成長しないか、あるいは成長しにくい性質を有する材料で形成される。そのような材料には、例えば、酸化ケイ素(SiOx)、窒化ケイ素(SixNy)、酸化ジルコニウム(ZrOx)のような酸化物もしくは窒化物、またこれらの多層膜が含まれ、また、1200℃以上の融点を有する金属(例えば、W、Ir、Pt)を用いることもできる。これらの選択成長マスク材料は、本発明に従い成長させる際の窒化物半導体の成長度的600℃~約1100℃の温度にも耐え、その表面に粉料は、本発明に従い成長させる際の窒化物半導体の成長しないか、成長しにくい性質を有している。選択成長マスク材料を支持体10の表面に形成するには、例えば蒸着、スパッタ、СVD等の気相製膜技術を用いること

ができる。また、これら材料を用いて窓14を有する選択成長マスク13を形成するには、フォトリソグラフィー技術を用いて、所定の形状を有するフォトマスクを作製し、そのフォトマスクを介して、前記材料を気相製膜することにより、所定の形状を有する選択成長マスク13を形成できる。選択成長マスク13の形状に特に制限はなく、例えばドット、ストライプ、格子状の形状で形成できるが、後に述べるように、複数の個別ストライプとしてそれぞれを特定の面方位に形成することが望ましい。

上に述べたように、選択成長マスク13は、図1Aに示す ように複数の個別ストライプ13a~13e)からなること が好ましい。その場合、各ストライプマスクは、好ましくは $0.5\sim100\mu$ m、さらに好ましくは 1μ m $\sim50\mu$ m、 α なお好ましくは $2\sim30\mu$ m、さらになお好ましくは $5\sim2$ Oμm、特に好ましくは5~15μmの幅(Ws)を有し、 また各ストライプマスクの間隔(各窓14の幅(Ww)に相 当)に対する幅の比(Ws/Ww)は1ないし20、より好 ましくは1~10であることが好ましい。特に、上に述べた ように、ストライプマスクの幅は、窓の幅よりも大きいこと が 好 ま し い 。 そ の 場 合 、 W s / W w 比 は 、 1 を 超 え 、 2 0 以 下であることとがさらに好ましく、1を超え、10以下であ ることが特に好ましい。ストライプマスクの間隔(Ww)を $8 \mu m$ 以下、好ましくは 5μ 以下、さらに好ましくは $3 \mu m$ 以下とすることにより、結晶欠陥のより一層少ない窒化物半 導体結晶を成長させることができる。ストライプマスクの間 隔(Ww)は、 $O.1\mu$ m以上であることが好ましい。それぞれのストライプマスクは、実質的に同じ幅、実質的に同じ 厚さを有し、実質的に同じ間隔で互いに平行に支持体10の表面全体に形成することが好ましい。

選択成長マスク13の厚さは、好ましくは0.01~5 μ m、より好ましくは0.1~3 μ m、特に好ましくは0.1 ~2 μ mであることが望ましい。

選択成長マスク13は、それにより覆われた部分からは窒化物半導体を成長させず、その窓から露出された部分から窒化物半導体を選択的に成長させるのものであるので、本明細書および請求の範囲で「選択成長」マスクという。

<異種基板と選択成長マスクの好ましい関係>

図3は、窒化物半導体の結晶構造を示すユニットセル図である。窒化物半導体は正確には菱面体構造であるが、このように六方晶系で近似できる。本発明の方法では、異種基板11として好ましくはC面を主面として有するサファイア基板を用い、選択成長マスク13は、それぞれがサファイアA面に対して垂直な方向に互いに平行に延びる(いいかえると、窒化物半導体のM面((1100)面)に平行な方向(窒化物半導体の<1100>方向)に互いに平行に延びる)複数の個別ストライプから構成される。すなわち、主面側のサファイア基板11は、サファイアC面を主面とし、オリエンテーションフラット(ORF)面をA面としている。図4に示すように、選択成長マスク13をそれぞれサファイアA面に対して垂直方向で、互

いに平行に延びる複数の個別ストライプにより構成することが好ましい。なお、図4においては、理解を容易にするために、5つの個別ストライプしか示されていないが、実際には、より多くの個別ストライプが形成されていることに注意すべきである。

サファイア C 面上に窒化物半導体を選択成長させた場合、 窒化物半導体は面内では A 面に対して平行な方向で成長しや すく、A 面に対して垂直な方向では成長しにくい傾向にある。 従って A 面に対して垂直な方向に延びるストライプマスクを 設けると、相隣るストライプマスクの間の窒化物半導体同士 が各ストライプマスク上でつながって成長しやすくなり、図 1 C に示したような結晶 1 6 の成長が容易に可能となる。こ の場合、マスク 1 3 上を横方向に成長する窒化物半導体結晶 1 5 の成長先端面すなわちファセットF(図 1 B参照)は、 それぞれ、窒化物半導体の A 面を構成する。

同様に、A面を主面として有するサファイア基板を用いた場合についても、例えばORF面がR面を構成するとすると、そのR面に垂直な方向に互いに平行に延びる複数の個別ストライプマスクを形成することにより、ストライプマスクの幅方向において窒化物半導体が成長しやすい傾向にあるため、結晶欠陥の少ない窒化物半導体結晶を成長させることができる。

また、スピネル($MgAl_2O_4$)に対しても、窒化物 半導体の成長は異方性があり、窒化物半導体の成長面(スピネルの主面)として(111)面を用い、ORF面が(11 0) 面を構成する場合、窒化物半導体は(1 1 0) 面に対して平行方向に成長しやすい傾向にある。従って、(1 1 0) 面に対して垂直な方向に延びるように複数の平行な個別ストライプマスクを形成すると、相隣る窒化物半導体結晶同士が選択成長マスク13の上で合体して、結晶欠陥の少ない窒化物半導体結晶16を成長させることができる。

<窒化物半導体結晶の成長>

本発明により成長される窒化物半導体結晶は、ガス状3族元素源およびガス状窒素源を用いてMOVPE、MBE、HVPE等、窒化物半導体を成長させるために好適ないかなる既知の方法によっても成長させることができる。好ましくは、窒化物半導体結晶は、初期にはMOVPEにより成長させることが好ましい。特に、窒化物半導体結晶は、以後詳述するように、初期にはMOVPEにより成長させ、引き続きHVPEにより厚く成長させることが望ましい。

MOVPEにより窒化物半導体を成長させる際には、3族源のガスに対する窒素源のガスのモル比(窒素源/3族源モル比;以下、単にV/III比ということがある)を2000以下に調整することが望ましい。好ましい窒素源/3族源モル比は1800以下であり、さらに望ましい窒素源/3族源モル比は1500以下である。窒素源/3族源モル比のでより、さらに好ましくは30以上、最も好ましくは50以上である。このモル比の値が2000よりも大きいと、窓

14から三角形状の窒化物半導体が成長し、それに従って結晶欠陥が伸びていくので、結晶欠陥が途中で止まること族源でなる。しかし、窒素源で発生の数が多くなる。しかし、窒素源で各結晶15は、各部間に対した後、選択成長マスクの上表面に対して左右横方面をほどで大きで接触してが、結晶が高体でするに対して、結晶が高体するに対して、結晶が高に対して、結晶が高に対して、結晶が高に対して、結晶が高に対して、結晶が高に対して、結晶が高に対して、結晶が高に対して、結晶が高に対して、結晶が高に対して、結晶が高に対して、結晶が高が高い。で、結晶があるはのより一層少ない窒化物半導体が成長できる。MOVPEは、50~400 Torrの減圧で行うことが特に望ましい。

MOVPEにおいては、窒素源のガスには、例えばアンモニア、ヒドラジン等の水素化物ガスを用い、3族源のガスには、TMG(トリメチルガリウム)、TEG(トリエチルガリウム)等の有機ガリウムガス、TMA(トリメチルアルミニウム、TMI(トリメチルインジウム)等の有機アルミニウムガス、有機インジウムガスを用いることができる。

また、HVPEにより窒化物半導体結晶、例えば窒化ガリウム結晶を成長させる場合、溶融ガリウム金属メタル上にHC1ガスを流し、一方別のガス供給管からアンモニアガスを流して、支持体10上でそれらのガスを組み合わせて、

G a C 1 + N H $_3$ → G a N + H C 1 + H $_2$ なる反応を行わせる。 H V P E では、 窒化物 半導体結晶の成

長速度がMOVPEに比較して数倍以上速いので、例えば3 00μmの窒化物半導体を数時間で成長させることができる。

本発明において、窒化物半導体結晶は、選択成長マスクの幅にもよるが、1μm以上、好ましくは5μm以上、最も好ましくは10μm以上の厚さに成長させることが望ましい。これは、選択成長マスクの上部を窒化物半導体結晶で覆うための窒化物半導体結晶の厚さの下限値のであり、1μmよりも少ないと、成長する窒化物半導体が横方向に成長しにくい傾向にあるので、結晶に成長で陥がしたくい条件では、結晶気長を行う場合には、70μm以下とする窒化物半導体結晶の厚さの上限にはない下とする窒化物半導体結晶成長を行う場合には、70μm以下とすることが望ましい。70μmより厚く成長させると、カリリアEにより結晶成長を行う場合には、70μm以下とすることが望ましい。70μmより厚く成長では、8年間が長時間になって窒化物半導体結晶の表面が粗くなり、また選択成長マスクが分解しやすい傾向にあるため、あまり好ましいとはいえない。

本発明において、窒化物半導体素子を支持する基板となるまで成長させる窒化物半導体結晶(例えば、結晶16、または以下述べる結晶17、結晶116、結晶76)は、アンドープ窒化ガリウムまたはn型不純物ドープ窒化ガリウムであることが特に好ましい。

より厚い窒化物半導体結晶を欠陥を少なく成長させるためには、初めにMOVPEで窒化物半導体結晶を成長させ、ついでHVPEに切り替えて窒化物半導体結晶をMOVPE結

22

晶の上に成長させることが好ましい。

図5Aおよび図5Bは、そのようなより厚い窒化物半導体結晶の成長方法を説明するための断面図である。

図1A~図1Cを参照して説明した第1のアスペクトまた は第2のアスペクトに従い、MOVPEにより成長された窒 化物半導体単結晶16の上に、HVPEにより、同種の窒化 物半導体17を窒化物半導体結晶16よりも厚い厚さまで成 長させる。このように、HVPEによりMOVPE結晶16 の上にさらに窒化物半導体17を成長させると、縦方向に伸 びる 結晶 欠陥がほとんどなくなり、全体に結晶欠陥が非常に 少 ない 窒 化 物 半 導 体 1 7 が 成 長 で き る 。 H V P E 窒 化 物 半 導 体結晶17の結晶欠陥は、その下のMOVPE窒化物半導体 結晶16よりもさらに少なくなり、例えば、最終的に、表面 領域が1×10 ⁵ / c m ² 以下の結晶欠陥を有する窒化物 半導体結晶基板17が得られる。表面領域の結晶欠陥は、望 ましくは 5×10^{-4} / c m² 以下、さらに望ましくは $1 \times$ 10⁴/cm²以下、最も望ましくは1×10³/cm²以 下である。なお表面領域は、窒化物半導体結晶の異種基板1 1 とは反対側の表面 (成長終端面) から深さ 5 μ m までの領 城を意味し、その5μm以内の結晶欠陥の数はTEM(透過 型電子顕微鏡)により計測できる。本発明において、成長さ れた窒化物半導体結晶の結晶欠陥は、TEMにより目視(す なわち、TEM写真上での目視)による平面観察を行い、そ の欠陥密度の平均を指すものとする(以下の実施例でも同 じ)。

23

HVPE窒化物半導体結晶17は、MOVPE窒化物半導体結晶16の厚さよりも厚いものであり、好ましくは10μm以上、より好ましくは50μm以上、さらに好ましくは100μm以上の厚さを有することが望ましい。10μmよりも少ないと、結晶欠陥の数が少なくなりにくい傾向にある。厚さの上限は特にないが、1mm以下の厚さが望ましい。1mmより厚く成長させると、窒化物半導体と異種基板11との熱膨張係数差により、ウェーハ全体が反ってしまい、均一な厚さでHVPE窒化物半導体結晶が成長しにくい傾向となりがちとなる。

 11、下地層12、選択成長マスク13を除去し、窒化物半導体基板16を露出させるか、さらに窒化物半導体結晶基板16をも除去して窒化物半導体基板17を露出させた場合に、高濃度にn型不純物をドープした窒化物半導体結晶16、17の表面領域が裏面側に露出し得る。従って、当該素子のVfを低下させ、出力を向上させることができる。また、窒化物半導体結晶基板上に成長させた素子構造側からエッチングして、エッチング面に電極を設けても、n型不純物を高濃度にドープした窒化物半導体結晶16または17をn電極形成層とすることができる。

本発明において、窒化物半導体結晶にドープする n型不純物としては、Si、Ge、Sn、Sなどの 4 族元素、好ましくはSiおよび/またはSnを用いることができる。これらn型不純物はそれらの水素化物もしくはガス状有機金属化合物として窒化物半導体成長中にドープすることができる。n型不純物は、5×10¹⁶/cm³~5×10²¹/cm³の範囲でドープすることが望ましい。5×10¹⁶/cm³よりも少ないと、窒化物半導体結晶16または17のキャリア濃度が不十分となるので、抵抗率が高くなる傾向にある。また、n型不純物濃度が5×10²¹/cm³よりも多いと、不純物濃度が高すぎるために、結晶性が悪くなり、結晶欠陥が増大する傾向にある。n型不純物は、1×10¹⁷/cm³~1×10²⁰/cm³の範囲内でドープすることが特に好ましい。なお、本発明において、MOVPEからHVPEへの切り

PCT/JP98/01640

替えは、MOVPEにより窒化物半導体結晶15が合体して一体的な結晶16を形成する前(例えば、図1Bの状態)でも行うことができる。すなわち、MOVPEにより窒化物半導体結晶15がマスク13の上に横方向に成長しているが相隣る窒化物半導体結晶15同士が合体する前に、HVPE窒化物半導体結晶17の成長を開始させることができる。

図5Aに示すように窒化物半導体結晶16および17を成 長させた後、後に説明するように、図5Aに示す構造をその まま素子基板として利用し、その上に所望の窒化物半導体素 子構造を形成することができる。あるいは、図5Aの構造に 対し、少なくとも異種基板11、下地層12および選択成長 マスク13 a~13 eまでを異種基板11の主面に垂直な方 向に異種基板11の裏面から研磨除去することによって、窒 化物半導体結晶16と窒化物半導体結晶17からなる2層構 造の窒化物半導体基板が得られる。さらに窒化物半導体結晶 16までも除去すると、図5Bに示すようにHVPE窒化物 半導体結晶17からなるフリーの窒化物半導体結晶基板が得 られる。このHVPE窒化物半導体基板は、上の説明からも わかるように、表面領域の結晶欠陥が1×105/cm²以 下であることにより特徴付けられる。このHVPE窒化物半 導体基板は、さらに、n型不純物がドープされていること、 このn型不純物が窒化物半導体基板内で濃度勾配を有するこ と、その主面(成長終端面)に接近するに従って(すなわち、 異 種 基 板 1 1 か ら 離 れ る に つ れ) n 型 不 純 物 濃 度 が 小 さ く な ることのうちのいずれか1つまたは2つ以上の特徴を有し得

る。別の観点からすると、このように得られた基板は、第 1 および第 2 の主面を有し、n型不純物がドープされており、 そのn型不純物は当該基板内で濃度勾配を有するということ によって特徴付けることができる。

なお、本発明において、実質部の窒化物半導体結晶(例えば、窒化物半導体結晶16等、マスク上で横方向にまで成長させる結晶)を成長させる前に、まず最初に窒化物半導体からなるバッファ層を成長させることができる。このバッファ層は、A1N、GaN、A1GaN、InGaN等の窒化物半導体からなり得、下地層12と同様に、900℃未満の低温で、厚さ数十オングストローム~数百オングストロームで成長できる。この低温バッファ層を成長させてから実質部の窒化物半導体結晶を成長させることも本発明の範囲に属する。この格子不整合を緩和するために形成されるが、窒化物半導体の成長方法、基板の種類等によっては省略することも可能である。

次に、結晶欠陥のより少ない窒化物半導体結晶を作製するための第2の手法について図6A~図6Cを参照して説明する。まず、図6Aに示すように、上に詳しく説明した本発明の第1または第2のアスペクトに従って成長させた窒化物半導体結晶16の表面を必要により研磨してフラットな面を提供させた後、窒化物半導体結晶16の表面上に、窒化物半導体結晶16の表面を部分的に露出させる複数の窓を有する第2の選択成長マスク113を形成する。第1の選択成長マスク

ク13についての記述(材料、形状、幅、厚さ、窓の形状、 幅、 異種基板との関係等)は、この第2の選択成長マスク1 13についても、別段の指摘がない限り、等しく適用される。 第2の選択成長マスク113は、通常、第1の選択成長マ スク13の形成位置とずれた位置に形成される。すなわち、 支持体10と窒化物半導体結晶16との界面から発生し、第 1 の 選 択 成 長 マ ス ク 1 3 の 窓 1 4 a ~ 1 4 f か ら 延 び た 結 晶 欠 陥 が 表 面 に 現 れ て い る こ と が あ り 得 る 窒 化 物 半 導 体 結 晶 1 6 の 部 分 を 覆 う よ う に 第 2 の 選 択 成 長 マ ス ク 1 1 3 を 形 成 し て、 窒 化 物 半 導 体 結 晶 1 6 の 表 面 を 選 択 的 に 露 出 さ せ る。 よ り 具 体 的 に は 、 図 6 A に は 、 選 択 成 長 マ ス ク 1 1 3 は 、 第 1 の選択成長マスク13と同様に、個別ストライプ113 a~ 113fからなり、各ストライプは、選択成長マスク13の 窓14a~14fに対応する、窒化物半導体結晶16の表面 領域を覆うように位置しており、窓114a~114eは、 第 1 のストライプマスク 1 3 a ~ 1 3 e のほぼ中央領域に対 応する領域に位置している。このように第2の選択成長マス ク 1 1 3 を 、 第 1 の 選 択 成 長 マ ス ク 1 3 の 窓 1 4 に 対 応 す る 位置に形成することにより結晶16の結晶欠陥の貫通を第2 の選択成長マスク113で止めることができる。

好ましくは第2の選択成長マスク113(で覆われた窒化物半導体結晶16の部分)の合計表面積を第1の選択成長マスク13の窓14a~14f(から露出した窒化物半導体16の部分)の合計表面積よりも大きくする。具体的には、選択成長マスク113の形状をドット、ストライプ等で形成し

28

た場合には、単位ドットの表面積、単位ストライプ幅を窓よりも大きくする。これにより、より一層欠陥の少ない窒化物 半導体を結晶16の上に成長させることができる。

次に、窒化物半導体結晶16を成長させる場合と同様の手 法により、窒化物半導体結晶16と同種の窒化物半導体結晶 (好ましくは、アンドープもしくは n 型不純物ドープ G a N)を成長させると、図6Bに示すように、図1Bを参照し て結晶15について説明したと同様に窒化物半導体結晶11 5が成長し、最終的に第2の選択成長マスク113上で相隣 る窒化物半導体結晶115同士がつながり合体した一体の窒 化物半導体結晶116が得られる。この場合、第1の窒化物 半導体結晶16の上に成長させる第2の窒化物半導体結晶1 1 5 は、同種の窒化物半導体であり、しかも結晶欠陥の少な い第1の窒化物半導体結晶16の上に成長させているので、 格 子 不 整 合 に よ る 結 晶 欠 陥 が 発 生 しに く い と と も に 、 転 移 す る 結 晶 欠 陥 も 少 な く な り 、 か く し て 結 晶 性 に 優 れ た 第 2 の 窒 化物半導体結晶116が得られる。この第2の窒化物半導体 結晶116を素子構造用の成長基板に用いることにより、非 常 に 結 晶 性 に 優 れ た 窒 化 物 半 導 体 素 子 を 実 現 で き る 。 い う ま でもなく、窒化物半導体116にも、窒化物半導体16また は17(図1C、図5A参照)の場合と同様にしてn型不純 物をドープすることができる。

なお、図 6 A ~ 図 6 C に関して説明した第 2 の選択成長マスクの形成とそれに引き続く窒化物半導体結晶の成長は、繰り返し行うことができる。即ち、格子欠陥の表出している窒

化物半導体結晶の部分がもしあれば、その部分に、さらに新たなマスクを形成し、そのマスクの上に、新たな窒化物半導体を成長させることができる。

次 に 、 本 発 明 の 第 3 の ア ス ペ ク ト に 係 る 窒 化 物 半 導 体 の 成 長方法の原理を説明する。本発明の第3のアスペクトは、本 発明の支持体上に、窒化物半導体を成長させた後、この窒化 物半導体をいわば種結晶として新たな窒化物半導体をその縦 方向の成長を抑えて実質的に横方向のみに成長させ、続いて、 これを縦及び横方向に成長させることにより特徴付けられる 窒化物半導体の成長方法である。本発明において、窒化物半 導 体 の 縦 方 向 の 成 長 を 抑 え る と は 、 少 な く と も 窒 化 物 半 導 体 の成長が縦に進行しないようにすることであり、また横方向 に成長させることは、初めに成長させた窒化物半導体の縦方 向の面を露出させて、この露出面のみから上記新たな窒化物 半導体を成長させることによって達成し得る。このように成 長方向が制御された窒化物半導体は、縦方向から横方向に成 長を始め、成長を続けていくと横の成長に加えて再び縦方向 にも成長をはじめる。こうして、結晶欠陥の一層低減された 窒化物半導体結晶を得ることができる。

このように窒化物半導体の成長方向を制御して行う本発明の第3のアスペクトに関連する窒化物半導体の成長方法の特に好ましい態様を、以下、図7A~図7Dを参照してより具体的に説明する。

図7Aに示すように、下地層12を形成しまたは形成しない異種基板11からなる支持体10の上に、窒化物半導体層

71を望ましくは支持体10のほぼ全面にわたって形成する。 支持体10は、異種基板11および下地層12を含めて、す でに十分に説明した通りのものである。

室化物半導体層 7 1 は、不純物をドープしていない(アンドープ)窒化ガリウム(GaN)、あるいは上に述べた n型不純物をドープした GaNで形成することが特に好ましい。窒化物半導体層 7 1 は、高温で、具体的には 9 0 0 ℃~1 1 0 0 ℃、好ましくは 9 5 0 ℃ないし 1 0 5 0 ℃の温度で支持体 1 0 上に成長させることができる。窒化物半導体層 7 1 は、後に詳述する成長制御マスク形成後に凹部(これについても以下詳述する)の側面から露出する部分の厚さには特に制限はない。しかしながら、窒化物半導体層 7 1 は、100 オングストローム以上、好ましくは約1~約10μm、より好ましくは約1~約5μmの厚さが凹部の側面から露出するように形成することが望ましい。

次に、図7Bに示すように、支持体10上に形成された窒化物半導体層71に複数の凹部(図7Bには、6つの凹部72a~72fが見られる。以下複数の凹部を総称して単に凹部72ということがある)を形成して各凹部72の側面において第1の窒化物半導体層71を選択的に露出させる。しかる後、窒化物半導体層71を選択的に露出させる。しかる後、窒化物半導体層71の上表面上および凹部72a~72fの底面上にそれぞれ、符号73a~73gで示される第1の成長制御マスクを形成する。第1の成長制御マスクまたはマスク73と

いうことがあり、第2の成長制御マスク74a~74fを総称して単に第2の成長制御マスクまたはマスク74ということがある。第1および第2の成長制御マスク73および74は、第1および第2のアスペクト等に関して上に説明した選択成長マスクと同様の材料で類似の手法により形成することができる。

複数の凹部72a~72fは、その側面において窒化物半 導体層71をそれぞれ選択的に露出させるものであれば、い かなる形状のものでもよく、例えば、個別円筒状、角筒状も しくは溝状で形成することができる。各凹部72の底面は、 支持体10の上表面と実質的に平行な面を構成することが好 ましい。

室化物半導体層71に形成される各凹部72は、窒化物半導体層71の途中まで、または支持体10の表面に達する深さで、場合によっては支持体10内部に至る深さまで、形成することができる。凹部72の深さは、窒化物半導体層71の厚さや、第2の成長制御マスク74の厚さ等にも左右されるものであるが、要するに、凹部72の底面に形成さことが異種基板11を露出させることないの成長する新たな窒化物半導体のであるが、厚さに第2の成長制御マスク74が形成での成長するに第2の成長制御マスク74が形成での成長が出て、各凹部72は、異種基板11を露出させないに形成することが望ましく、窒化物半導体層71の厚さ方向途中までの深さに形成することが特に好ましい。凹部7

2がその底面で異種基板 1 1 を露出させる深さまで形成されていると、第 2 の成長制御マスク 7 4 の形成時に、凹部 7 2 の底面のコーナー付近に第 2 の成長制御マスク 7 4 が形成しにくく、そのように第 2 の成長制御マスク 7 4 が十分に異種基板 1 1 の表面を覆ってない場合には、異種基板 1 1 から新たな窒化物半導体が成長し、そこから結晶欠陥が発生する可能性がある。凹部 7 2 の深さは異なっていてもよいが、凹部 7 2 は、通常、同じ深さに形成される。

凹部72を設けるためには、窒化物半導体層71を部分的に取り除くことができるいずれもの方法を使用することができ、例えばエッチング、ダイシング等が含まれる。ダイシングによれば、断面矩形の平行溝からなる凹部72や格子状の溝からなる凹部72を形成しやすい。

エッチングにより窒化物半導体層71に選択的に凹部72を形成する場合は、フォトリソグラフィー技術における種々の形状のマスクパターンを用いて、ストライプ状、格子状等のフォトマスクを作製し、レジストパターンを窒化物半導体層71に形成してエッチングすることにより形成できる。これである。ドライエッチングであり、平滑な面を形式するには、好ましくはドライエッチングを用いる。ドライエッチングには、例えば反応性イオンエッチング(RIBE)、電子サイク「LL」、で性イオンビームエッチング(RIBE)、電子サング(LOR)、イオンビームエッチング(IOE)、イオンビームエッチング(LOR)、イオンビームエッチング(IOE)等が含まれ、いずれもエッチングガスを適宜選択する

ことにより、窒化物半導体をエッチングして所望の凹部72 を形成できる。例えば、本出願人が先に出願した特開平8-17803号公報記載の窒化物半導体の具体的なエッチング 手段を用いることができる。

また、エッチングによって凹部72を形成する場合、形成された凹部72の側面は、図7Bに示すように異種基板に対してほぼ垂直であっても、あるいは順メサ形状や逆メサ形状であってもよい。

また、第1のマスク73および第2のマスク74は、凹部72の形成がエッチングによる場合と、ダイシングによる場合とで、形成のされ方が多少異なり得る。

エッチングで凹部72を形成する場合、第1の窒化物半導体層71上にマスク材料の層を形成した後、その上にレジスト膜を形成し所定のパターンを転写し、露光、現像して第1のマスク73を形成した後、第1の窒化物半導体層71をボできる。続いて、第1のマスク73を有し、凹部72を形成した窒化物半導体層71に対して、つまりマスク73及び凹部72の底面、側面等にさらに成長制御マスク材料層を形成し、例えば区F4と〇2ガスによるドライエッチングにより、凹部72の側面上のマスク材料層を選択的にエッチングし、第2のマスク73は単一層として図示されているが、実は、第1のマスク73はにさらにマスク材料層が形成された2層構造となっている。もちろん、第2のマスク74を形成する

前に、第1のマスク73を取り除いてから、同様の手法により、第1のマスク73の形成されていた部分と凹部72の底面とに第1および第2のマスク73および74をそれぞれ形成してもよい。

ダイシングにより凹部72を形成する場合、ダイシングソーで窒化物半導体層71を上面から除去して凹部72を形成した後、上に述べたように凹部72内を含み窒化物半導体層71全面に成長制御マスク材料層を形成し、CF4と〇2ガスによるドライエッチングにより凹部72の側面部分の成長制御マスク材料層のみエッチングすることにより第1および第2の成長制御マスク73および74を同時に形成することができる。

厚さに関して述べると、第1の成長制御マスク73および第2の成長制御マスク74とも、以後詳述する窒化物半導序結晶の成長を阻害しない厚さを有すれば、互いに異なスク74は、第2の成長制御マスク74は、第2の成長制御マスク74は、特に異種基板11上に下地層12を形成しない場合には、凹部72の底面に異種基板11を露出させないように十分に厚く、好ましくは、これに加えて、熱の影響でそれなどでよったが発生しない程度に十分な厚さに、形成さいでとないがが、但し、凹部側面に成長を阻害すると、ピンホールが第2のマスク74に発生すると、ピンホールから窒化物半導体があり、結晶欠陥の発生の原因となると

えられる。また、例えば、第1の成長制御マスク73は、比較的薄く形成された方が、窒化物半導体が越える障壁高さ(第1の成長制御マスク73の厚さ)が低くなるのでそれを越えて当該マスク73上で横方向に成長しやすくなるであろう。このような成長制御マスクの形成は当業者には明らかであろう。そうするには、例えば、マスクの形成を2回に分けて行うことができる。

ところで、第1の成長制御マスク73は、異種基板11に 対し、先に述べた選択成長マスクが異種基板11に対する関 係 と 同 様 の 関 係 を 有 す る こ と が 好 ま し い 。 従 っ て 、 < 異 種 基 板と選択成長マスクの関係>という見出しの下で説明した事 項は、第1の成長制御マスク73に対して等しく適用される。 すなわち、第1の成長制御マスク73は、断面が実質的に矩 形の複数の個別ストライプにより構成されることが好ましい。 その場合、各個別ストライプは、サファイアC面上にサファ イ ア A 面 に 対 し て 垂 直 方 向 に 互 い に 平 行 に 延 び る よ う に 形 成 されるか、サファイアA面上にサファイアR面に対して垂直 方向に互いに平行に延びるように形成されるか、またはスピ ネル (111) 面上にスピネル (110) 面に対して垂直方 向に互いに平行に延びるように形成されることが好ましい。 従って、各凹部72は、そのようなストライプ状成長制御マ スク 7 3 と同じ方向に延びる複数の個別の溝からなり、相隣 る溝の間に規定される壁の頂面のそれぞれは、各ストライプ 状成長制御マスク73の平面形状と同じ平面形状を有するこ とが好ましい。

複数のストライプ状成長制御マスク73は、それぞれ、好ましくは1ないし20 μ m、より好ましくは10 \sim 20 μ m の幅(第1の選択成長マスクの幅Wsに相当)を有することが望ましく、その間隔は、好ましくは、1ないし20 μ m、より好ましくは $2\sim5$ μ mであることが望ましい。

このように凹部72、第1および第2の成長制御マスク73および74を形成した後、図7Cに示すように、第1および第2のアスペクトに関して説明した気相成長法により、窒化物半導体層71の露出側面から窒化物半導体75を成長させる。

 に成長方向を制御された窒化物半導体結晶 7 3 は、厚く成長させても、結晶欠陥の極めて少ない非常に良好な結晶性を有する。

成長させるべき窒化物半導体結晶75は、窒化物半導体層71と同種の窒化物半導体であることが好ましく、アンドープもしくはn型不純物ドープGaNであることが特に好ましい。窒化物半導体結晶76の成長中にn型不純物をドープする場合、先に説明したように、その濃度に勾配を設けることができる。

ところで、第3のアスペクトにおいて、第2の成長制御マスク74は、これを形成した方が好ましいが、これを形成しないときにも、結晶性の優れた窒化物半導体結晶を成長させることができる。この場合には、第1の成長制御マスク73および凹部72については、第1および第2のアスペクトに関して説明した第1の選択成長マスク13および第1の窓14を第1の成長制御マスク73および凹部72と読み替えて、第1および第2のアスペクトに関して説明した第1の選択成長マスク13および第1の窓14についての記述を第1の成長制御マスク73および凹部72に等しく適用することができる。なお、この場合、凹部72は、支持体10の表面をごとない深さを有すべきである。この場合凹部は、500オングストローム~5μmの深さを有することが特に好ましい。

以上の説明からわかるように、本発明の方法により成長された窒化物半導体結晶16、17、116および76(以下、

これら結晶基板を総称して基板1000ということがある)は、欠陥が非常に少なく、その上に所定の窒化物半導体素子構造を支持するため基板として有用である。

本発明の窒化物半導体基板は、特に第1~第3のアスペクトに係る方法により成長された窒化物半導体基板は、第1の主面と第2の主面とを有し、第1の主面(すなわち、素子構造を支持する面あるいは長終端面)に近い領域は結晶欠陥が相対的に少なく、第2の主面に近い領域は結晶欠陥が第1の主面よりも異種基板11に近い主面を指す。この窒化物がドープされていると、n型不純物がドープされていると、n型不純物がドープされていると、n型不純物は、nサ 領域を構成し得る。従って、第2 の表面領域は、n+ 領域を構成し得る。従って、 の表面領域は、n+ 領域を構成し得る。従って、 の表面領域は、n+ 領域を構成し得る。とにも ができる。

また、本発明の窒化物半導体基板を該第1の主面から見たとき、結晶欠陥が相対的に少ない領域(第1の領域)と結晶欠陥が相対的に多い領域(第2の領域)が偏在している、と記述することができる。該第1の領域は、マスク13、73に対応する領域であり、該第2の領域は、窓14、凹部72に対応する領域である。

本発明の窒化物半導体素子は、本発明の窒化物半導体基板によりその素子構造が支持されている。この場合、本発明の窒化物半導体基板は、支持体10、マスク(13、113、73、74等)を除去して、フリーの状態で素子構造を支持

していてもよいし、支持体10、マスクを備えたままの状態で素子構造を支持していてもよい。また、本発明の窒化物半導体は、予めフリーの状態とされてからその上に素子構造を形成することができるし、あるいは、支持体10、マスクを備えたままの状態でその上に素子構造を形成した後、支持体10、マスクを除去してフリーとすることができる。

本発明のフリーの窒化物半導体基板は、70μm以上、好ましくは100μm以上、より好ましくは300μm以上の厚さを有することが好ましい。70μm以上の厚さを有すれば、当該窒化物半導体基板は、割れにくくなり、またハンドリングも容易となる。厚さの上限に特に制限はないが、1mm以下であることが好ましい。

また、異種基板を備えた状態の本発明の窒化物半導体基板は、1~50μmの厚さを有することが好ましい。厚さがこの範囲内にあると、異種基板11との熱膨張係数の差により、ウエーハ全体が反ることが少なくなる。

本発明の窒化物半導体基板により支持される素子構造は、 所定の素子機能を示すものであれば、特に制限されず、LE D素子構造、LD素子構造等を含むが、これに限定されるも のではない。本発明の素子構造は、少なくともn型またはp型の窒化物半導体含むことができる。例えば、n型窒化物半 導体層として、超格子構造のn型窒化物半導体層を有し、この超格子構造のn型層にn側電極を形成することができる。例えば、本発明のLED素子およびLD素子は、活性 層とその両側に設けられた2つのクラッド層を基本的に有する。

また、窒化物半導体素子素子を形成するその他の構成は、 例えば電極、素子の形状等いずれのもの好適な電極、形状を 使用することができる。

本発明において、p側およびn側は、例えば活性層に対して反対側を意味し、p側とは、p型不純物をドープし得る窒化物半導体層を含む側であり、n側は、n型不純物をドープし得る窒化物半導体層を含む側である。

図8Aは、本発明の窒化物半導体基板1000の上に設けられたLED素子構造を示す概略断面図であり、図8Bは、その平面図である。図8Bからわかるように、このLED素子は、全体的にほぼ直方体である。

図8Aに示すように、窒化物半導体基板1000の上には、Siのようなn型不純物をドープした窒化物半導体例えばn型GaNで作られたn側バッファ層81が形成されている。このバッファ層81は、通常900℃以上の高温で成長された窒化物半導体結晶であり、この高温バッファ層81は、基板とその上に成長される窒化物半導体との格子不整合を緩和するために低温で成長させる低温バッファ層(例えば、図1A~図1Cにおけるバッファ層12)とは区別され、n型クラッド層として作用するものである。LED素子を作製する場合、このバッファ層81は、20オングストローム以上の厚さに形成することが望ましい。このバッファ層81は、互いに組成が異なる第1および第2の窒化物半導体薄層を交互

に積層して構成される歪超格子構造とすることが好ましい。 超格子構造のバッファ層は、キャリア閉じ込め層として結晶 性に優れたn側クラッド層を提供し得る。そのような超格子 構造のバッファ層は、例えば、n型不純物をドープしたアル ミニウム含有窒化物半導体特にAIGaN薄層と不純物をド ープしないGaN層とを交互に積層することによって形成す ることができる。なお、超格子構造のバッファ層は、50オ ングストローム以上の厚さを有することが望ましい。

バッファ層81の上には、活性層82が形成されている。 活性層82は、InGaNよりなる井戸層を含む量子井戸構造とすることが特に好ましい。量子井戸構造には、単一量子井戸(SQW)構造および多重量子井戸(MQW)構造の双方が含まれる。多重量子井戸構造が好ましい。多重量子井戸構造の活性層は、例えば、組成の異なる第1および第2のInGaN薄層を交互に積層するか、InGaN薄層とGaN薄層とを交互に積層することによって形成することができることによって形成することができることによって形成することが障壁層のいずれか一方または双方にn型またはp型不純物をドープすることができるし、不純物をドープしないこともできる。活性層82が量子井戸構造を取らない場合には、当該活性層には、n型および/またはp型不純物がドープされる。

活性層 8 2 の上には、 p 型不純物例えばM g をドープした p 型窒化物半導体で作られた p 側クラッド層 8 3 が形成されている。 p 側クラッド層 8 3 は、アルミニウムを含む窒化物半導体、特にA 1 G a N で形成することが好ましい。

p側クラッド層83の上には、p型不純物例えばMgをドープしたp型窒化物半導体で作られたp側コンタクト層84が形成されている。このp側コンタクト層84は、p型GaNで形成することが特に好ましい。

p側コンタクト層のほぼ全面には、透光性のp電極 8 5 が設けられ、そのほぼ中央部には円盤状のボンディングパッド 8 6 が設けられている。

図8Aに示されるように、p側コンタクト層84、p側クラッド層83、活性層82およびバッファ層81は、それらの側面が露出するようにエッチングされており、このエッチングは基板1000の表面内に至るまで進行して、「切りしろ」が設けられている。このようにエッチングして切りしろを設けることにより、後にチップを個々に切断するととり、のより信頼性ののした。よりしろ」は第1の選択成長マスク13のをに、また、この「切りしろ」は第1の選択成長マスク13のの多に、この「切りしろ」を設けることが好ましい。さらに、第1の選択成長マスク等を除去した際、結晶欠陥の多い領域と、少ない領域とを示すチップ切断位置を明確に判別することができる。

上に述べたように窒化物半導体基板1000にn型不純物をドープすることにより、基板1000の裏面全体にn側電極87を設けることができる。

図9は、本発明の窒化物半導体基板が下地層10により支

持されている状態のまままである以外は、図8Aおよび図8Bに示すLED素子と類似の構造のLED素子の断面を概略的に示している。図9に示すLED素子において、p側コンタクト層84、p側クラッド層83および活性層85は、それらの側面が露出するようにエッチングされており、このエッチングはn側クラッド層81を残している。この残されたn側クラッド層81を残している。この残されたn側クラッド層81の表面にn側電極87が設けられている。

図10は、本発明の窒化物半導体基板1000の上に設けられたレーザダイオード(LD)構造を示す概略断面図である。

室化物半導体基板1000の上には、窒化物半導体から作られたバッファ層111が形成されている。このバッファ層211は、900℃以上の高温で成長させる窒化物半導体との間の格子不整合を緩和するための低温で成長される「ツファ層12)とは区別される。LD素子を作製する場合、このバッフ層12)とは区別される。LD素子を作製する場合、このバッファ層12)とは区別される。LD素子を作製する場合、このバッファ層12)の立たがストローム以下、最も好ましくは50オングストローム以下、最も好ましくは50オングストローム以下、最も好ましくは50オングストローム以下の厚さを有し、互いに組成が異なる第1お子の厚ったが野でできる。なお、このバッファ層211は、省略することができる。

バッファ層 2 1 1 の上には、窒化物半導体で作られたクラック防止層 2 1 2 が形成されている。このクラック防止層 2 1 2 は、インジウムを含む n 型の窒化物半導体、好ましくは I n G a N で形成すると、後に形成し得るアルミニウムを含む窒化物半導体層中にクラックが入るのをより効果的に防止することができる。クラック防止層 2 1 2 は、最も好ましくは、In x G a 1-x N (0 < x < 0 . 5) で形成される。クラック防止層 2 1 2 は、100 オングストローム以上、0.5μm以下の厚さに形成することが好ましい。100 オングストロームよりも薄いと、クラック防止として作用しにくく、ストロームよりも薄いと、結晶自体が黒変する傾向にある。なお、このクラック防止層 2 1 2 は省略することもできる。

クラック防止層 2 1 2 の上には、n型窒化物半導体で作られた n-側クラッド層 2 1 3 が形成されている。このn 側クラッド層 2 1 3 は、キャリア閉じ込め層と光閉じ込め層の双方として作用する。このn 側クラッド層 2 1 3 は、バンドギャップエネルギーが互いに異なる第 1 および第 2 の窒化物半導体層を順次積層させた超格子構造のものであることが好ましい。そのような超格子構造は、アルミニウムを含むな化物・シープを含むな化物・シープを含むなどが第 2 の層のいずれかー方の層はよび第 2 の場合、第 1 の層および第 2 の層のいずれかープを行うことに、不純物を多くドープするいわゆる変調ドープを行うことに、の場を多くドープするいわゆるできる。例えば、そのような超格子構造のn 側クラッド層 2 1 3 は、n 型不純物例えばSiをドープした A 1 G a N 薄層とアンドープの C a N 変 C a

層とを交互に積層して形成することができる。超格子構造は、クラックのない結晶性の良いキャリア閉じ込め層を提供し得る。 n側クラッド層 2 1 3 の厚さは、好ましくは 1 0 0 オングストローム以上、 2 μ m以下、さらに好ましくは 5 0 0 オングストローム以上、 1 μ m以下であることが望ましい。

n側クラッド層213の上には、窒化物半導体で作られた n側光ガイド層214が形成されている。このn側光ガイド 層214は、以下述べる活性層215からの光のガイド層と して作用し、GaNまたはInGaNで作られることが好ま しい。このn側光ガイド層214は、好ましくは100オン グストロームないし5μm、さらに好ましくは200オング ストローム~1μmの厚さに形成される。 n 側光ガイド層 2 14は、通常は、Si、Ge等のn型不純物をドープしてn 型の導電型とするが、そのような不純物をドープしなくても よい。このn側光ガイド層214は、超格子構造のものであ り得る。このような超格子構造のn側光ガイド層214は、 例えば、第1の窒化物半導体例えばGaNからなる第1の層 と、第1の窒化物半導体とは異なる第2の窒化物半導体In GaNからなる第2の層を交互に積層することによって形成 することができる。その場合には第1の層および第2の層の 少なくとも一方にn型不純物をドープしてもよいし、またド ープしなくてもよい。

本発明において、バンドギャップエネルギーの大小は、超格子構造にあっては、バンドギャップエネルギーの大きい層を基準とし、量子井戸構造の活性層にあっては井戸層を基準

とする。

n側光ガイド層214の上には、窒化物半導体で構成され る活性層215が形成されている。この活性層215は、イ ンジウムを含む窒化物半導体(好ましくはInGaNまたは InAlN)からなる井戸層を有する量子井戸構造とするこ とが特に好ましい。このような量子井戸構造は、単一量子井 戸(SQW)構造であっても、井戸層と障壁層を含む多重量 子井戸(MQW)構造であってもよい。多重量子井戸構造が 好ましい。例えば、多重量子井戸構造は、組成の異なるIn GaN窒化物半導体を交互に積層することによりで構成する ことができるし、GaNとInGaNとを交互に積層するこ とによっても構成することができる。量子井戸構造の活性層 は、井戸層および/または障壁層に不純物をドープすること ができ、あるいは不純物をドープしなくてもよい。アンドー プ量子井戸構造の活性層がより好ましい。この場合、井戸層 として、InGaNに代えてInAINを用いることもでき る。

活性層 2 1 5 の上には、バンドギャップエネルギーが後に説明する p 側光ガイド層 2 1 7 よりも大きく、かつ活性層 2 1 5 (量子井戸構造においては、井戸層)よりも大きい p 側キャップ層 2 1 6 が形成されている。 p 側キャップ層 2 1 6 は、 0 . 1 μ m 以下、さらに好ましくは 5 0 0 オングストローム以下の厚さに形成することが望ましい。 p 側キャップ層 2 1 6 の厚さが 0 . 1 μ m より大きいと、 p 側キャップ層 2 1 6 中にクラ

ックが入りやすくなり、結晶性の良い窒化物半導体層として p側キャップ層216が成長しにくい傾向となる。このp側 キャップ層216は、アルミニウムを含む窒化物半導体、特 にAIGaNで作られることが好ましい。その場合、AIの 組成比が大きいAIGaNほど、p側キャップ層216を薄 く形成すると、LD素子はレーザー発振しやすくなる。例え ば、y値がO. 2以上のAl v Ga 1-v Nでp側キャップ 層216を形成する場合には、p側キャップ層216の厚さ は500オングストローム以下に調整することが特に好まし い。p側キャップ層216の厚さの下限は特に制限されない が、p側キャップ層216は、10オングストローム以上の 厚さに形成することが望ましい。p側キャップ層216はp 型不純物をドープしてp型としてもよいが、厚さが薄いため、 n型不純物をドープしてキャリアが補償されたi型、あるい はアンドープとしてもよい。最も好ましくは、p側キャップ 層216には、p型不純物をドープする。

p側キャップ層 2 1 6 の上には、バンドギャップエネルギーが p側キャップ層 2 1 6 より小さい窒化物半導体で作られた p側光ガイド層 2 1 7 が形成されている。この p側光ガイド層 2 1 7 は、活性層 2 1 5 からの光のガイド層として作用し、 n側光ガイド層 2 1 4 と同じく G a Nまたは I n G a Nで形成することが望ましい。また、この p 側光ガイド層 2 1 7 は、以後述べる p 側クラッド層 2 1 8 を成長させる際のバッファ層としても作用し得る。 p 側光ガイド層 2 1 7 は、100 オングストローム~5 μ m、さらに好ましくは 2 0 0 オ

ングストローム~1μmの厚さに形成することにより、「層217は、光ガイド層として作用し得る。このp側光ガイド層217は、通常は、Mg等のp型不純物をドープしてp導電型とされるが、不純物をドープしな岩であり得る。この異なが、石紙物をドープは、超格子構造のものであり得る。この異ならな超格子構造は、互いに対することに対することができる。そのような超格子構造のp側に対することができる。その場合には第1の層および第2の形成することができる。その場合には第1の層および形成することができる。その場合には第1の層およい形成することができる。その場合には第1の層およい形成することができる。その場合には第1の層およい形成することができる。その場合には第1の層およいトプレなくてもよい。

p側光ガイド層 2 1 7 の上には、窒化物半導体で作られた p側クラッド層 2 1 8 が形成されている。この層 2 1 8 は、 n側クラッド層 2 1 3 と同様、キャリア閉じ込め層 3 1 8 は、 り閉じ込め層として作用する。このp側光ガイド層 2 1 8 は、 アルミニウムを含む窒化物半導体、より好ましくはAIGa Nを含むことが望ましく、また超格子構造として形成することが望ましくでするように作用する。 とにより、p側層の抵抗率を低下させるように作用する。 そのような超格子構造は、互いにバンドギャップエネルギーの 異なる第 1 および第 2 の窒化物半導体層を順次積層すること によって形成することができる。この場合、第 1 の層および 第 2 の層のいずれか一方の層に不純物を多くドープするいわ ゆる変調ドープを行うことにより、LD素子の閾値を低下さ せることができる。例えば、そのような p 側クラッド層 2 1 8 は、 p 型不純物例えば M g をドープした A 1 G a N からなる第 1 の薄層とアンドープの G a N からなる第 2 の薄層とを交互に積層して形成することができる。 p 側クラッド層 2 1 8 は、100オングストローム以上、2 μ m 以下、さらに好ましくは 5 0 0 オングストローム以上、1 μ m 以下の厚さに形成することが望ましい。

なお、n側クラッド層213を超格子構造とするよりも、p側クラッド層218を超格子構造とするほうが、上に述べたようにp側層の抵抗が減少する傾向にあるので、LD素子の順方向電圧Vfを低下させる上で好ましい。

量子構造の活性層 2 1 5 を有するダブルヘテロ構造の窒化物半導体素子特にLD素子にあっては、当該活性層 2 1 5 に接して、活性層 2 1 5 よりもバンドギャップエネルギーが大きい、厚さ 0 . 1 μ m以下のアルミニウムを含む窒化物半導体を包含するキャップ層 2 1 6 を設け、そのキャップ層 2 1 6 をりも活性層 8 5 から離れた位置に、キャップ層 2 1 6 とバッドギャップエネルギーが小さい窒化物半導体を包含する 2 1 7 よりも活性層 2 1 7 を設け、その p 側光ガイド層 2 1 7 よりも活性層 2 1 5 から離れた位置に、 p 側光ガイド層 2 1 7 よりもバンドギャップが大きいアルミニウムを含むけることは非常に好ましい。この場合、 p 側キャップ層 2 1 6 で阻止される。 2 6 た注入された電子がこのキャップ層 2 1 6 で阻止される。

その結果、電子は活性層 2 1 5 をオーバーフローせず、それにより L D 素子のリーク電流が少なくなる。

L D 素子構造は、基本的には、n 側クラッド層 2 1 3 、 n 側光ガイド層 2 1 4 、活性層 2 1 5 、 p 側光ガイド層 2 1 7 および p 側クラッド層 2 1 8 により構成される。

p 側電極 2 2 0 の頂面を除く p 側 クラッド層 2 1 8 、 p 側 コンタクト層 2 1 9 の露出表面には、好ましくは S i O 2 ま

たは Z r O 2 よりなる絶縁膜 2 2 1 が形成され、この絶縁膜 2 2 1 を介して p 電極 2 2 0 と電気的に接続した p 側パッド電極 2 2 2 が形成されている。

さらに、窒化物半導体基板1000に上に述べたように n型不純物をドープすることにより、窒化物半導体基板100 0の裏面には、そのほぼ全面に、 n側電極223が形成されている。 n側電極223は、Al、Ti、W、Cu、Zn、Sn、In等の金属、それらの積層体もしくはそれらの合金により形成すると、 n型層(本例の場合は、基板1000の裏面)とのより一層好ましいオーミックコンタクトを達成することができる。 n側電極223の上に、ヒートシンク(図示せず)を搭載するためのメタライゼーションとして、好ましくはAu/Snの2層構造の金属薄膜(図示せず)が形成されている。

図11は、本発明の窒化物半導体基板1000が支持体10に支持された状態でLD素子を支持している以外は、図10に示す構造に類似する構造のLD素子を示す概略斜視図である。図11に示すLD素子においては、リッジ以外のp側クラッド層218、p側光ガイド層217、キャップ層216、活性層215、n側光ガイド層214、n側クラッド層216にエッチングされ直方体構造を提供し、このエッチングされ直方体構造を提供し、このエッチングはバッファ層211の表面を露出させている。バッファ層211の露出された両表面にn側電極223aおよび223b

WO 98/47170 PCT/JP98/01640

52

が形成されている(この場合、バッファ層 2 1 1 は、 n 側コンタクト層としても作用している)。いうまでもなく、絶縁膜 2 2 1 は、露出されたp側クラッド層 2 1 8、p側光ガイド層 2 1 7、キャップ層 2 1 6、活性層 2 1 5、n側光ガイド層 2 1 4、n側クラッド層 2 1 3 およびクラック防止層 2 1 2のそれぞれの側面をも覆っている。なお、基板 1 0 0 0 にn型不純物をドープした場合には、上記エッチングにより、バッファ層 2 1 1 をも完全にエッチングにより、バッファ層 2 1 1 をも完全にエッチングにより、バッファ層 2 1 1 をも完全にエッチングになり、 の表面を露出するようにしてもよく、その場合には、n側電極 2 2 3 a および 2 2 3 b は、その露出された基板 1 0 0 0 の表面に形成することができる。また、n側電極は、上記直方体構造の一方にのみ設けることもできる。

図12は、本発明に係るさらに他のLD素子の構造を示す。 図12に示すLD素子は、絶縁膜221がp側クラッド21 8の露出面上に、p側コンタクト層219の頂面を露出するように厚く形成されており、p側電極220がp側コンタクト層219と接触し、かつこの絶縁膜221上に広く形成されている結果、パッド電極222を設けていない以外は、図11に示す構造のLD素子と類似の構造を有する。加えて、図12のLD素子では、n側電極ストライプ223は1つだけ形成されている。

本発明の窒化物半導体素子構造を構成する窒化物半導体を成長させるためには、MOVPE、HVPE、MBE等窒化物半導体を好適に成長させるものとして知られているいずれもの好適な方法を用いることができる。好ましい成長方法は、

MOCVD法であり、この方法は、結晶をきれいに成長させることができる。しかし、MOCVD法は時間がかかるため、より厚い窒化物半導体層を形成する場合には、成長に比較的時間のかからない方法で行うことが好ましい。また、使用目的によって種々の窒化物半導体の成長方法を適宜選択し、窒化物半導体の成長を行うことが好ましい。また、窒化物半導体層にn型不純物をドープする場合には、当該分野でよく知られているように、通常、n型不純物としての4族元素をその有機化合物の形態で、ドープすることができる。

以下、実施例により本発明を説明する。以下の実施例において、MOVPEは、いずれも、50ないし400 Torrの範囲内の減圧下で行った。

実施例1

本実施例では、図1A~図1Cが参照される。

選択成長マスク13を形成したサファイア基板11をMO VPE反応容器内にセットし、温度を510℃に設定して、 キャリアガスとして水素を用い、原料ガスとしてアンモニアとTMGとを用い、選択成長マスク11を形成した基板11上にGaNよりなる低温バッファ層(図示せず)を約200オングストロームの厚さに成長させた。この低温バッファ層は、窓14内にのみ形成された。

バッファ層を成長させた後、TMGの流れのみ止め(すなわち、水素キャリアガスとアンモニアを流し続け)、温度を1050 $\mathbb C$ で、原料ガスとして TMGおよびアンモニアを用い、ドーパントガスとしてシランガスを用い、Siを 1×10^{18} / c m 3 でドープした G a N からなる窒化物半導体結晶基板 16 を 100 μ m の厚さに成長させた。

しかる後、GaN結晶基板を成長させたウェーハを反応容器から取り出し、GaN結晶基板16の表面をラッピングして鏡面とした。

比較例1

実施例1で得られたGaN結晶と、比較例1で得られたGaN結晶の単位面積当たりの格子欠陥(結晶欠陥)の数を平面TEM観察により測定したところ、実施例1のGaN結晶は、比較例1のものと比べて、格子欠陥の数が1/10以下

55

であった。

実施例2

本実施例では、図6A~図6Cが参照される。

実施例1で得られたGa N結晶 16の表面に、実施例 1と同様にして、各ストライプ幅 10 μ m、ストライプ間隔 6 μ mの多数のSi $_3$ N $_4$ ストライプりなる第 2 の選択成長マスク 1 1 3 をそれぞれ 0 . 1 μ mの厚さに形成した。第 2 の選択成長マスク 1 1 3 の位置は、第 1 の選択成長マスク 1 3 の位置とずらした。より詳しくは、第 2 の選択成長マスク 1 1 3 の各ストライプが第 1 の選択成長マスクの窓 1 4 に対応する位置に位置するように、また第 1 の選択成長マスク 1 3 と平行に延びるように、マスク合わせを行った。

第 2 の選択成長マスク 1 1 1 3 を形成したウェーハを再びM O V P E 反応容器に戻し、原料ガスとして T M G およびアンモニアを用い、ドーパントガスとしてシランガスを用い、 S i を 1×1 0 1 8 / c m 3 でドープした G a N 結晶 1 1 6 を 1 5 0 μ m の厚さに成長させた。

GaN結晶116を成長させたウェーハを反応容器から取り出し、実施例1と同様にして、表面を鏡面研磨し、単位面積あたりの格子欠陥(結晶欠陥)の数を平面TEM観察により測定した。本実施例のGaN結晶116の欠陥の数は、比較例1のGaN結晶のそれの1/100以下であった。

実施例3

本実施例では、図1A~図1Cおよび図6A~図6Cが参照される。

実施例1のサファイア基板11の上に、GaNよりなる低温バッファ層を200オングストロームの厚さに成長させ、その上にアンドープGaN層を5μmの厚さに成長させて2層構造の下地層12を形成した。こうして得た支持体10の下地層12の平面上に、実施例1と同様の手法により、各ストライプ幅10μm、ストライプ間隔8μmの多数のSiO2ストライプよりなる第1の選択成長マスク13を0.1μmの厚さに形成した。第1の選択成長マスク13は、サファイアA面に垂直な方向に互いに平行に延びるものであった。

第1の選択成長マスク13を形成したウェーハをMOVP E 反応容器に移し、1050 $^{\circ}$ Cにて、原料ガスとして T MG およびアンモニアを用い、アンドープ GaN 結晶16を10 $O\mum$ の厚さに成長させた。

GaN結晶16を成長させたウェーハを反応容器から取り出し、 GaN結晶16の表面をラッピングして鏡面とした。このGaN結晶16の表面に、実施例1と同様の手法により、各ストライプ幅12μm、ストライプ間隔6μmの多数のSi3N4よりなる第2の選択成長マスク113を0.1μmの厚さに形成した。第2のストライプマスクのそれぞれは、第1の選択成長マスクにおける窓14に対応する位置に形成した。

第2の選択成長マスク113を形成したウェーハを再びMOVPE反応容器に戻し、原料ガスとせたTMGおよびアンモニアを用い、アンドープのGaN結晶116を150μmの厚さに成長させた。得られたアンドープのGaN結晶11

6の結晶欠陥の数は、実施例2のGaN結晶のそれとほぼ同等であった。

実施例4

実施例1において、異種基板11として、A面を主面として有し、R面を構成するORF面を有するサファイア基板を用い、二酸化ケイ素ストライプマスクをR面に対して垂直な方向に延びるように形成した以外は、実施例1と同様の手法により、SiドープGaN結晶16を100μmの厚さに成長させた。このGaN結晶16の結晶欠陥の数は、実施例1のGaN結晶のそれとほぼ同等であった。

実施例5

本実施例では、図1A~図1Cが参照される。

まず、(211)面を主面として有し、(110)面を構成するORF面を有する直径1インチのスピネル基板11を用意した。このスピネル基板11の表面に、実施例1と同様にして、多数のSiO2 ストライプよりなる第1の選択成長マスク13を、ORF面に対して垂直な方向に延びるように形成した。各ストライプ幅は12 μ m、ストライプ間隔は6 μ mであった。

HVPE装置に、石英製の反応容器の内部に、Gaメタルを収容する石英ボートを設置した。石英ボートから離れた位置に、第1の選択成長マスク13を形成したスピネル基板11を傾斜させて設置した。反応容器内のGaメタルに接近した位置にはハロゲンガス供給管が設けられ、ハロゲンガス供給管とは別に、基板11に接近した位置には窒素源供給管が

設けられている。

HVPE窒化ガリウム結晶16を成長させたウェーハを反応容器から取り出し、GaN結晶16の表面をラッピングして表面の凹凸を除去し、格子欠陥の数を測定した。本実施例で得たGaN結晶16の欠陥の数は、実施例1のGaN結晶のそれと同様であった。

実施例6

本実施例では、図8Aおよび図8Bが参照される。

まず、実施例 1 で得られた S i ドープ G a N結晶を有する ウェーハを M O V P E 装置の 反応 容器内 にセットし、 1 0 5 0 $^{\circ}$ で S i ドープ G a N結晶の上に S i を 1 × 1 0 $^{\circ}$ 18/ c m $^{\circ}$ でドープ した G a N よりなる 高温 バッファ 層 8 1 を 1 $^{\circ}$ $^{\circ}$ m の 厚 さ に 成長 さ せ た 。

ついで、高温バッファ層 8 1 の上に、厚さ 2 0 オングストロームの単一量子井戸構造の I n 0.4 G a 0.6 Nよりなる

活性層 8 2、厚さ 0 . 3 μ mの M g ドープ A l $_{0.2}$ G a $_{0.8}$ N よりなる p 側 クラッド層 8 3、厚さ 0 . 5 μ mの M g ドープ G a N よりなる p 側 コンタクト層 8 4 を M O V P E により順に成長させた。

しかる後、ウェーハを反応容器から取出し、窒素雰囲気中で600℃でアニーリングを施して、p側クラッド層83、p側コンタクト層84を低抵抗化した。

その後、p側コンタクト層84から順にエッチングを行い、 SiドープGaN結晶を部分的に露出させた。このエッチン グ部分は、後のスクライブ時の「切りしろ」を提供する。

エッチング後、p側コンタクト層 8 4 の表面のほぼ全面に N i / A u の 2 層構造の透光性の p 側電極 8 5 を 2 0 0 オン グストロームの厚さに形成し、その p 側電極 8 5 の上に、ボ ンディング用のパッド電極 8 6 を 0 . 5 μ m の厚さに形成す る。

パッド電極 8 6 を形成した後、当該ウェーハのサファイア 基板 1 1、低温バッファ層 1 2 および第 1 の選択成長マスク 1 3 (図 1 C を参照)を研磨により除去し、 S i ドープ G a N結晶 1 6 の裏面を露出させ、その裏面のほぼ全面に、 n 側 電極 8 7 を 0 . 5 μ m の厚さに形成した。

その後、n電極側から上記切りしろに沿ってスクライブし、 $SiF-\mathcal{D}GaN$ 結晶 160M面(($1\overline{1}00$)面)と、そのM面に垂直な面とで劈開し、 300μ m角のLEDチップを得る。このLEDは 20mAにおいて、520nmの緑色発光を示し、従来のサファイア基板上に成長されたLED素子と

比較して、出力は2倍以上であり、静電耐圧も2倍以上であり、非常に優れた特性を示した。

実施例7

本実施例では、図10が参照される。

実施例 2 で得られた S i ドープ G a N 1 1 6 を成長させた ウェーハを M O V P E 装置の M O V P E 反応容器内にセット し、1 0 5 0 $^{\circ}$ C で、 S i ドープ G a N 1 1 6 の上に、S i を 1 × 1 0 18 / c m 3 でドープ した G a N よりなる高温バッファ層 2 1 1 を 1 $^{\mu}$ m の 厚 さに成長させた。

クラック防止層 2 1 2 の上に、S i を 5×1 0 18 / c m 3 でドープした n 型 A l $_{0.2}$ G a $_{0.8}$ Nよりなる厚さ 2 0 オングストローム第 1 の層と、アンドープ G a Nよりなる厚さ 2 0 オングストロームの第 2 の層とを交互に 1 0 0 層積層して総厚 0 . 4 μ m の超格子構造の n 側クラッド層 2 1 3 を形成した。

次に、アンドープの I n $_{0.2}$ G a $_{0.8}$ Nよりなる厚さ 2 I 5 オングストロームの井戸層と、アンドープ I n $_{0.01}$ G a I n

に積層して総厚175オングストロームの多重量子井戸(MQW)構造の活性層215を形成した。

p側キャップ層 2 1 6 の上に、バンドギャップエネルギーが p 側キャップ層 2 1 6 より小さいところの、M g を 1 × 1 0 20 / c m 3 でドープした p 型 G a N よりなる p 側光ガイド層 2 1 7 を 0 . 1 μ m の厚さに成長させた。

ついで、p 側光ガイド層 2 1 7 の上に、M g を 1×1 0 20 / c m 3 でドープした p 型 A $_{1}$ $_{0.2}$ G a $_{0.8}$ Nよりなる厚さ 2 0 オングストローム第 1 の層と、M g を 1×1 0 20 / c m 3 でドープした p 型 G a Nよりなる厚さ 2 0 オングストロームの第 2 の層とを交互に積層して総厚 0 . 4 μ m の超格子層の p 側 0 ラッド層 2 1 8 を形成した。

全ての窒化物半導体層を成長させた後、反応容器内において、当該ウェーハを窒素雰囲気中、700℃でのアニーリング処理に供して、p型層をさらに低抵抗化させた。アニーリング後、ウェーハを反応容器から取り出し、RIE装置を用いて、最上層のp側コンタクト層219と、p側クラッド層

218とをエッチングして、4μmの幅を有するストライプ 状リッジを形成し、リッジ頂面の全面にNi/Auの2層構 造のp側電極220を形成した。次に、p側電極220を除 くp側クラッド層218、コンタクト層219の露出側面に SiO2よりなる絶縁膜221を形成し、この絶縁膜221 を介してp側電極220と電気的に接続したp側パッド電極 222を形成した。

p側パッド電極 2 2 2 2 を形成した後、ウェーハのサファイア基板 1 1、バッファ層 1 2、第 1 の選択成長マスク 1 3、第 1 の G a N 結晶 1 6 および第 2 の選択成長マスク 1 1 3 と、第 2 の G a N 結晶 1 1 6 の一部を研磨により除去し、第 2 の G a N 結晶 の裏面を露出させ、その裏面全面に、 T i / A 1 の 2 層構造の n 側電極 2 2 3 を 0 . 5 μ m の厚さに形成し、その上にヒートシンクとのメタライゼーション用に A u / S n よりなる薄膜を形成した。

その後、n側電極223からスクライブし、第2のGaN結晶116のM面(1100)面;図3の六角柱の側面に相当する面)で第2のGaN結晶116をバー状に劈開し、共振面を作製した。この共振面にSiO2とTiO2との誘電体多層膜を形成し、最後にp側電極220の延在方向に平行な方向でバーを切断してレーザチップを得た。各チップをフェースアップ(基板とヒートシンクとが対向した状態)でヒートシンクに設置し、p側パッド電極222をワイヤーボンディングしてた。得られたLD素子製品を室温でレーザ発振させたところ、室温において、閾値電流密度2.0kA/cm

2 および閾値電圧 4.0 V で、発振波長 4 0 5 n m の連続発振が確認され、1 0 0 0 時間以上の発振寿命を示した。 実施例 8

本実施例では、図9が参照される。

実施例 6 の手法と類似の手法により、実施例 2 で得られたアンドープ G a N結晶 1 1 6 の上に、S i を 1 × 1 0 ¹⁸/c m 3 でドープした G a Nよりなる高温バッファ層 8 1 と、厚さ 2 0 オングストロームの I n 0.4 G a 0.6 Nよりなる単一量子井戸構造の活性層 8 2 と、厚さ 0.3 μ m の M g ドープ A 1 0.2 G a 0.8 Nよりなる p 側クラッド層 8 3、厚さ 0.5 μ m の M g ドープ G a Nよりなる p 側コンタクト層 8 4 を順に成長させた。次に、実施例 6 と同様にして p 側コンタクト層 8 4 のほぼ全面に透光性 p 側電極 8 5 を形成し、その上に、パッド電極 8 6 を形成した。所定のエッチング後、高温バッファ層 8 1 上に n 側電極 8 7 を形成した。

本実施例のLED素子が実施例6のLED素子と異なる点は、本実施例のLED素子構造が、実施例1のGaN結晶1 6よりも結晶性に優れた第2のGaN結晶116の上に形成されていること、さらに基板に対して同一面側にp側電極85とn側電極87とが設けられていることである。このようにアンドープのGaN結晶基板の上にn型不純物をドープした窒化物半導体層(高温バッファ層81)を積層した構造を有する窒化物半導体素子においては、n型層側にn電極を設ける場合、n型不純物をドープした窒化物半導体層にn電極を設ける場合、n型不純物をドープした窒化物半導体層にn電極を設ける場合、n型不純物をドープした窒化物半導体層にn電極を設ける方が、Vfが低く、発光効率の高いLED素子が得 られやすい傾向にある。事実、実施例8のLED素子は、実施例6のLED素子に比較して、出力は約1.5倍、静電耐圧も約1.5倍に向上した。

実施例9

本実施例では、図1A~図1Cおよび図9が参照される。実施例3と同様に、C面を主面として有し、A面を構成するORF面を有するサファイア基板11上にGaNよりなる低温バッファ層を200オングストロームの厚さに、およびアンドープGaN層を4μmの厚さに成長させて2層構造の下地層12を形成した。CVD装置を用いて、アンドープGaN層の上に、各ストライプ幅20μm、ストライプ間隔5μmで多数のSiO₂ストライプよりなる第1の選択成長マスクを0.1μmの厚さに形成した。第1の選択成長マスクは、それぞれ、ORF面に対して垂直方向に互いに平行に延びるものであった。

このウェーハをMOVPE装置に移送し、Siを 1×1 0 19/c m 3 でドープした Ga N結晶を 1 5 μ m の厚さに成長させた。

 ッチングを行い不純物濃度の大きいSiドープGaN結晶の表面を露出させてその上にn側電極を形成し、一方p側コンタクト層のほぼ全面には透光性p側電極を形成し、そのp側電極の上に、ボンディング用のパッド電極を形成した。。このように、このLED素子においては、n側電極とp側電をとは、基板の同一面側に設けられている。最後に、サファをは、基板を厚さ50μm程度となるまで研磨して第くした後、不研磨のLED素子は実施例6のLED素子とほぼ同等の特性をった。ま子自体の歩留まりは、実施例6に比較して100倍以上であった。

実施例10

本実施例では、図1A~図1C、図2および図9が参照される。

C面からのオフアングル角 $\theta=0$. 13° 、ステップ段差 およそ 15 オングストローム、テラス幅 W およそ 56 オングストロームのステップを有し、A面を構成する ORF 面を有 する直径 2 インチのサファイア基板 11 を用意した。

 O. 1 μ m の厚さに形成した。第1の選択成長マスクは、それぞれ、A 面に対して垂直方向に互いに平行に延びるものであった。

このウェーハをMOVPE装置に移送し、 $Siを1 \times 10$ $19/cm^3$ でドープしたGaN結晶を 10μ mの厚さに成長させた。

ついで、S i ドープG a N結晶の上に、S i を 1×1 0 18 $^{\prime}$ $^{\prime}$ $^{\prime}$ $^{\prime}$ $^{\prime}$ でドープした G a Nよりなる高温バッファ層、厚さ $^{\prime}$ $^$

これ以降は、実施例 9 と同様の処理を行って 3 5 0 μ m 角の L E D 素子を得た。この L E D 素子は、実施例 9 の L E D 素子と比較して、出力でおよそ 5 % 向上し、素子自体の歩留まりは、実施例 9 と同じく高歩留まりであった。

実施例11

実施例 9 手順に準じて、Siを 1×1 0 19/c m 3 でドープした Ga N結晶を 1 0 μ m の厚さに成長させた後、そのウェーハを MO V P E 装置の反応容器から取り出し、第 1 の選択成長マスクの窓部に対応する位置に、各ストライプ幅 1 5 μ m の二酸化ケイ素ストライプからなる第 2 の選択成長マスクを 0 . 1 μ m の厚さに形成した。第 2 の選択成長マスクを形成したウェーハを再び M O V P E 装置に移送し、Si を 1×1 0 19/c m 3 でドープした第 2 の Ga N結晶 1 1 6

を15μmの厚さに成長させた。

引き続き、実施例 9 と同様にして、第 2 の S i ドープ G a N 結晶 1 1 6 の上に、 S i を 1×1 0 18 / c m 3 でドープ した G a N よりなる高温バッファ層、厚さ 2 0 オングストロームの単一量子井戸構造の I n 0.4 G a 0.6 N活性層 さ 0.3 μ m の M g ドープ A 1 0.2 G a 0.8 N よりなる p 側 クラッド層、厚さ 0.5 μ m の M g ドープ G a N よりなる p 側 コンタクト層を順に成長させた。 しかる後、実施例 9 と同様の処理を行って、 350 μ m 角の L E D 素子を得た。 この L E D 素子は、実施例 8 の L E D 素子とほぼ同等の特性を示し、素子自体の歩留まりは、実施例 8 に比較して 100 倍以上であった。

実施例12

本実施例では、特に図8Aおよび図8Bが参照される。

このウェーハを反応容器から取り出し、下地層 12の頂面にストライプ状のフォトマスクを形成し、CVD装置を用いて、各ストライプ幅 20μ m、ストライプ間隔(窓の幅) 5μ mの多数のSiO 2 ストライプよりなる選択成長マスク 13 をそれぞれ 0.1μ mの厚さに形成した。各ストライプ

マスクはORF面に対して垂直な方向に互いに平行に延びるように形成した。

SiドープGaN結晶16を成長させたウェーハをMOV PE反応容器から取り出し、SiドープGaN結晶16の表面をラッピングして鏡面とした。このSiドープGaN結晶16において、第1の選択成長マスク13に対応する表面領域の結晶欠陥の数は106/cm²以下であった。

次に、SiF-プGaN結晶 16 を成長させたウエーハを 再びMOVPE反応容器に移し、SiF-プGaN結晶 16 上に S-i を 1×10^{-18} / cm^{-3} でドープした GaNよりなるバッファ層(n 側クラッド層) 81 を 1 μ μ μ の厚さに成長させた。

しかる後、ウェーハをMOVPE反応容器から取出し、これを窒素雰囲気中、600℃でアニーリングして、p側クラッド層83、p側コンタクト層84を低抵抗化した。ついで、

p側コンタクト層84からエッチングを行い、n側クラッド層81、またはGaN結晶16の表面を露出させ、切りしろを設けた。

エッチング後、p側コンタクト層 8 4 の表面のほぼ全面にNi/Auの2層構造の透光性p側電極 8 5 を 2 0 0 オングストロームの厚さに形成し、そのp電極 8 5 の上に、ボンディング用のp側パッド電極 8 6 を 0 . 5 μ m の厚さに形成した。

p側パッド電極 8 6 を形成した後、ウェーハのサファイア 基板 1 1、下地層 1 2 および第 1 の選択成長マスク 1 3 をを 研磨により除去し、G a N結晶 1 6 の裏面を露出させ、その 裏面のほぼ全面にW/A 1 の 2 層構造の n 側電極 8 7 を 0 . 5 μ m の厚さに形成した。

しかる後、前述の切りしろからウェーハを割ってバー状とし、さらにそのバーの短辺に垂直な方向でバーを割って化物半導体層の結晶欠陥は第1の選択成長マスクの上部において少ない領域において多い。このように結晶欠陥の少ない領域に活性層の面積を多く配設することにより、信頼性が高い素子が得られる。本実施例で得られたLEDは20mAにおいて、520mmの緑色発光を示し、出力は従来のサファイア基板上に窒化物半導体素子構造を成長したものに比較して2倍以上、静電耐圧も2倍以上と、非常に優れた特性を示した。

なお本実施例では第1の選択成長マスクの形状をストライ

プ状としたが、予め切り出そうとするチップの形状に合わせた形状 (例えば、四角形) の選択成長マスクを規則正しいドット状に形成しておき、その選択成長マスクの窓部に相当する位置でチップを切り出すようにすることもできる。

実施例13

本例においては、特に図11が参照される。

実施例12の手法により、 $Si & 1 \times 1 & 0 & 18 / cm & 3$ でドープしたGaN結晶16を 6μ mの厚さに成長させた。

このG a N結晶 1 6 を成長させたウェーハをM O V P E 反応容器内にセットし、1 0 5 0 $\mathbb C$ で、このS i ドープG a N 結晶 1 5 の上に、S i を 1 \times 1 0 18 / c m 3 でドープした G a N よりなる高温バッファ層 2 1 1 を成長させた。

次に、高温バッファ層 2 1 1 の上に、S i を 5×1 0 18 / c m 3 でドープした I n $_{0.1}$ G a $_{0.9}$ N L y なるクラック防止層 2 1 2 を 5 0 0 オングストロームの厚さに成長させた。

ついで、クラック防止層 2 1 2 の上に、S i を 5×10^{-18} / c m 3 でドープした n 型 A 1 $_{0.2}$ G a $_{0.8}$ N 1 以 な 3 で ドープした n 型 A 1 の 層 と、アンドープ G a N 3 な 3 な 3 な 3 で 3 で

続いて、Siを 5×1 0 18 /cm 3 でドープした n 型 G a N よりなる n 側 光 ガイド 層 2 1 4 を 0 . 1 μ m の 厚 さ に 成 長 さ せ た 。

n側光ガイド層 2 1 4 の上に、アンドープの I n 0.2 G a 0.8 Nよりなる厚さ 2 5 オングストロームの井戸層とアンドープ I n 0.01 G a 0.99 Nよりなる厚さ 5 0 オングストロームの障壁層とを交互に積層して総厚 1 7 5 オングストロームの多重量子井戸(M Q W)構造の活性層 2 1 5 を形成した。

p 側キャップ層 2 1 6 の上に、バンドギャップエネルギーが p 側キャップ層 2 1 6 より小さい、M g を 1 × 1 0 20 / c m 3 でドープした p 型 G a N よりなる p 側光ガイド層 2 1 7 を 0 . 1 μ m の厚さに成長させた。

p側光ガイド層 2 1 7 の上に、M g を 1×1 0 20 / c m 3 でドープしたp型 A l 0.2 G a 0.8 Nよりなる厚さ 2 0 オングストロームの第 1 の層と、M g を 1×1 0 20 / c m 3 でドープしたp型 G a Nよりなる厚さ 2 0 オングストロームの第 2 の層とを交互に積層して総厚 0 . 4 μ m の超格子構造のp側クラッド層 2 1 8 を成長させた。

最後に、 $Mg を 2 \times 1 0^{-20} / cm^{-3}$ でドープした p 型 G a Nよりなる p 側 コンタクト層 2 1 9 を 1 5 0 オングストロームの厚さに成長させた。

全ての窒化物半導体層を成長させた後、反応容器内において、ウェーハを窒素雰囲気中、700℃でアニーリングし、

p型層をさらに低抵抗化した。アニーリング後、ウェーハを 反応容器から取り出し、RIE装置を用い、最上層のp側コ ンタクト層 2 1 9 と、p側クラッド層 2 1 8 とをエッチング して、4 μ mのストライプ幅を有するリッジを形成した。リ ッジは、第 1 の選択成長マスクのストライプと平行方向に形 成し、第 1 の選択成長マスクの上部の位置に形成した。

リッジ形成後、リッジストライプを中心として、そのリッジストライプの両側に露出したp側クラッド層217をエッチングして、n側電極223a,223bを形成すべきn側クラッド層211の表面を露出させた。

しかる後、リッジ頂面の全面にNi/Auの2層構造のP側電極220を形成した。このp側電極220を除くp側クラッド層218、p側コンタクト層219の表面にSiO2よりなる絶縁膜221を形成し、この絶縁膜221を介してp側電極220と電気的に接続したp側パッド電極222を形成した。一方、先ほど露出させたn側クラッド層211の表面にはW/Alの2層構造のn側電極223a,223bを形成した。

n側電極を形成した後、実施例1と同様にしてウェーハのサファイア基板をその厚さが50μmとなるまで研磨した後、ストライプ状のp側電極220、n側電極223a,223bのストライプに垂直な方向でサファイア基板11から劈開して、かくして劈開された活性層215の劈開面を共振面とした。GaN結晶16には結晶欠陥の多い領域と、少ない領域とが混在しており、LD素子の場合には結晶欠陥の多い領

WO 98/47170 PCT/JP98/01640

73

域の上にはn側電極223a,223bを形成して、活性層215が存在しないようにすることにより、熱が集中する活性層215が結晶欠陥により破壊されることがないため信頼性が高く寿命の長いLD素子が実現できる。

本実施例で得たLD素子を室温でレーザ発振させたところ、 閾値電流密度2.0 k A/c m²、閾値電圧4.0 Vで、発 振波長405 n mの連続発振が確認され、1000時間以上 の寿命を示した。

実施例14

本実施例では、特に図1A~図1Cが参照される。

まず、C面を主面として有し、A面を構成するORF面を有する直径2インチのサファイア基板11上に、実施例1と同様の手法により、ストライプ状のフォトマスクを形成し、CVD装置を用いて、各ストライプ幅10μm、ストライプ間隔(窓14)5μmの多数のSiO2ストライプよりなる第1の選択成長マスク13を1μmの厚さに形成した。各ストライプ13は、サファイア基板11のORF面に対して垂直な方向に延びるものであった。

第1の選択成長マスク13を形成したサファイア基板11をMOVPE反応容器内にセットし、温度を510℃に設定し、キャリアガスとして水素を用い、原料ガスとしてアンモニアとTMGとを用い、選択成長マスク13を形成した基板1上にGaNよりなる低温バッファ層(図示せず)を約200オングストロームの厚さに成長させた。

バッファ層を成長させた後、TMGの流れのみ止めて、温

度を $1\ 0\ 5\ 0$ \mathbb{C} まで上昇させた。 $1\ 0\ 5\ 0$ \mathbb{C} で、原料ガスとして T M G およびアンモニアを用い、ドーパントガスとして シランガスを用い、S i を $1\times 1\ 0\ ^{18}$ / c m 3 でドープした G a N 結晶 $1\ 6\$ を $1\ 0\ 0\ \mu$ m の厚さに成長させた。

しかる後、GaN結晶16を成長させたウェーハを反応容器から取り出し、GaN結晶(基板)16の表面をラッピングして鏡面とした。

実施例14で得られたGaN結晶と、前記比較例1で得られたGaN結晶の結晶欠陥の数を平面TEM観察により測定した。その結果、実施例14で得たGaN結晶の結晶欠陥の数は、平均で1.3×10 ⁶ / c m ² であり、比較例1のGaN結晶の結晶欠陥の数は、平均で2.4×10 ⁷ / c m ² であり、実施例14のGaN結晶の結晶欠陥の数は、比較例1のGaN結晶のそれの1/10以下であることを示した。実施例15

本実施例では、図1A~図1Cが参照される。

実施例14で用いたサファイア基板11の上に、GaNよりなる低温バッファ層を200オングストロームの厚さに成長させ、その上にアンドープGaN層を5μmの厚さに成長させて2層構造の下地層12を形成した。このウェーハの下地層12の頂面に、実施例14と同様の手法により、各ストライプ幅10μm、ストライプ間隔3μmの多数のSiО2ストライプよりなる第1の選択成長マスク13を1μmの厚さに形成した。各ストライプ13は、サファイア基板11のORF面に垂直な方向に延びるものであった。

選択成長マスク13を形成したウェーハをHVPE反応容器に移し、1050 $^{\circ}$ にて、原料ガスとして $^{\circ}$ GaCl $_{3}$ およびアンモニアを用い、ドーパントガスとしてシランガスを用いて、 $^{\circ}$ Siドープ $^{\circ}$ GaN結晶 $^{\circ}$ 16を300 $^{\circ}$ mの厚さに成長させた。

GaN結晶16を成長させたウェーハを反応容器から取り出し、サファイア基板11、下地層12および選択成長マスク13を研磨により除去して、GaN結晶16の裏面を鏡面に仕上げて、SiドープGaN結晶基板を得た。

実施例14と同様に、研磨側と反対側の結晶欠陥の数を測定したところ、その数は1×10 ³ / c m ² と、実施例1 4のGaN結晶よりすくなく、非常に良好な結晶性を有する素子作製用基板を得ることができた。

実施例16

異種基板11として、A面を主面として有し、R面を構成するORF面を有するサファイア基板11を用いた以外は、実施例14と同様の手法により、SiドープGaN結晶16を100μmの厚さに成長させた。なお、各ストライプ13は、R面に対して垂直な方向に延びるものであった。この結果、実施例1とほぼ同等のエッチピットの非常に少ないGaN結晶16が得られた。

実施例17

まず、(1111)面を主面として有し、(110)面を構成するORF面を有する直径1インチスピネル基板11を用意した。このスピネル基板1の表面に、実施例1と同様の手

法により、多数のSiO2ストライプよりなる第1の選択成長マスク13を、ORF面に対して垂直な方向に延びるように、 1μ mの厚さに形成した。各ストライプ幅は $1 0 \mu$ m、ストライプ間隔は 3μ mであった。

この選択成長マスク 1 3 を形成したスピネル基板 1 1 を用い、実施例 5 と同じHVPE法により、S i を 1 × 1 0 18 / c m 3 でドープした G a N 結晶 1 6 を 1 5 0 μ m o p に成長させた。

SiドープGaN結晶を成長させたウェーハを反応容器から取り出し、スピネル基板11および選択成長マスク13をラッピングして除去し、結晶欠陥の数を実施例14と同様に測定したところ、本実施例で得られたGaN結晶は、実施例14のものとほぼ同等のエッチピットの非常に少ない結晶であった。

実施例18

本実施例では、特に図8Aおよび図8Bが参照される。

実施例14で得られたウェーハから、サファイア基板11、低温バッファ層および選択成長マスク13を研磨により除去し、SiドープGaN結晶の裏面を露出させ、フリーのSiドープGaN結晶基板1000を得た。

このSi ドープGa N結晶基板 1 0 0 0 をMO V P E 装置の反応容器内にセットし、1 0 5 0 $\mathbb C$ で、その表面上に、S i を 1×1 0 18 / c m 3 でドープしたGa N L りなる高温バッファ層 R R 1 を成長させた。

高温バッファ層81の上に、厚さ20オングストロームの

単一量子井戸構造の I n $_{0.4}$ G a $_{0.6}$ N活性層 8 2、厚さ 0 . 3 μ mの M g を 1 × 1 0 20 / c m 3 でドープした A I 0 . 2 G a $_{0.8}$ Nよりなる p 側クラッド層 8 3 、および厚さ 0 . 5 μ mの M g を 1 × 1 0 20 / c m 3 でドープした G a 0 Nよりなる p 側コンタクト層 8 4 を順に成長させた。

各窒化物半導体層を成長させたウェーハを反応容器から取出し、窒素雰囲気中で600℃アニーリングして、p側クラッド層83、p側コンタクト層84を低抵抗化した。その後、p側コンタクト層34側からエッチングを行い、SiドープGaN結晶基板1000の表面を露出させた。このエッチングにより、チップ切断時の「切りしろ」が設けられた。

上記エッチング後、 p 側コンタクト層 8 4 の表面のほぼ全面に N i / A u の 2 層構造の透光性の p 側電極 8 5 を 2 0 0 オングストロームの厚さに形成し、その上に、ボンディング用のパッド電極 8 6 を 0 . 5 μ m の厚さに形成した。

パッド電極形成後、GaN結晶基板1000の裏面の全面に、n側電極87を0.5μmの厚さに形成した。

その後、n電極側から上記切りしろに沿ってスクライブし、GaN結晶基板1000のM面((1100)面)と、そのM面に垂直な面で劈開し、300μm角のLEDチップを得た。このLED素子は、20mAにおいて、520mmの緑色発光を示し、従来のサファイア基板上に窒化物半導体素子構造を成長されたものに比較して、出力は2倍以上、静電耐圧も2倍以上と、非常に優れた特性を示した。

実施例19

本実施例では、特に図10が参照される。

実施例 1 8 で得たフリーのSiドープGaN結晶基板 1 0 0 0 を M O V P E 装置の反応容器内にセットし、この基板 1 0 0 0 の表面に、バッファ層 2 1 1 およびクラック防止層 2 1 2 を設けることなく、n側クラッド層 2 1 3 を直接形成した。より具体的には、Siを 1 × 1 0 ¹⁹/c m ³ でドープした n型 A 1 0.2 G a 0.8 Nよりなる厚さ 2 0 オングストロームの第 1 の層と、アンドープの G a Nよりなる厚さ 2 0 オングストロームの第 2 の層とを交互に 1 0 0 層成長させて総厚 0 . 4 μ m の超格子構造の n 側クラッド層 2 1 3 を形成した。

次に、n 側光ガイド層 2 1 4 の上に、S i を 1×1 0 17 / c m 3 でドープした I n 0.2 G a 0.8 N L y なる厚さ 2 5 オングストロームの井戸層と、S i を 1×1 0 17 / c m 3 でドープした I n 0.01 G a 0.95 N L y なる厚さ 5 0 オングストロームの障壁層を交互に積層して総厚 1 7 5 オングストロームの多重量子井戸(M Q W)構造の活性層 2 1 5 を形成した。

次に、活性層 2 1 5 の上に、バンドギャップエネルギーが p 側光ガイド層 2 1 7 よりも大きく、かつ活性層 2 1 5 よりも大きい、Mgを 1×1 0 20/cm 3 でドープした p 型 A 1 0.3 G a 0.9 Nよりなる p 側キャップ層 2 1 6 を 3 0 0

WO 98/47170 PCT/JP98/01640

79

オングストロームの厚さに成長させた。

引き続き、 p 側キャップ層 2 1 6 の上に、バンドギャップエネルギーが p 側キャップ層 2 1 6 より小さい、 M g を 1×10^{-18} / c m 3 でドープした p 型 G a N よりなる p 側光ガイド層 2 1 7 を 0 . 1μ m の厚さに成長させた。

最後に、p 側クラッド層 2 1 8 の上に、M g を 2 × 1 0 20 / c m 3 でドープした p 型 G a N よりなる p 側 コンタクト層 2 1 9 を 1 5 0 オングストロームの厚さに成長させた。

このように各窒化物半導体層を形成したウエーハを反応容器内において、窒素雰囲気中、700℃でのアニーリング後、ウエーハを反応容器から取り出し、RIE装置を用いて、最上層のp型コンタクト層219と、p側クラッド層218とをエッチングして、4μmのストライプ幅を有するリッジを提供し、このリッジ頂面の全面にNi/Auの2層構造のp側電極220を形成した。しかる後、p側電極220の頂面を除き、p側電極220の露出側面、p側クラッド層218およびコンタクト層219の露出面にSiO₂よりなる絶縁膜221を形成し、この絶縁膜221を介してp側電極2

20と電気的に接続したp側パッド電極222を形成した。

p側パッド電極 2 2 2 を形成した後、SiドープGaN結晶基板 1 0 0 0 の裏面全面に、Ti/Alの2層構造のn側電極 2 2 3 を 0 . 5 μ mの厚さに形成し、その上にヒートシンクとのメタライゼーション用にAu/Snよりなる薄膜を形成した。

その後、ウエーハをn電極223からスクライブし、GaN結晶基板1000のM面((1Ī00)面);図3の六角柱の側面に相当する面)でGaN結晶基板1000を劈開し、共振面を提供するとともにバーを得た。このバーの共振面の両方あるいはどちらか一方にSiO2とTiO2との誘電体多層膜を形成し、最後にp側電極220の延在方向に平行な方向でこのバーを切断してLD素子チップとした。このチップをフェースアップでヒートシンクに設置し、p側パッド電極222をワイヤーボンディングした。このLD素子を選でレーザ発振させたところ、室温において、閾値電流密度20kA/cm²、閾値電圧4.0Vで、発振波長405nmの連続発振が確認され、1000時間以上の寿命を示した。実施例20

本実施例では、特に図9が参照される。

 に100層成長させて総厚0.4μmの超格子構造のn側クラッド層81を形成した。

得られたLED素子は、実施例18のLED素子に比較して、出力は約1.5倍、静電耐圧も約1.5倍に向上した。 実施例21

実施例 15 の手法に準じて、実施例 15 のサファイア基板 11 の上に GaN よりなる低温バッファ層を 200 オングストロームの厚さに成長させ、その上にアンドープ GaN 層を 4μ m の厚さに成長させた後、実施例 15 と同じ第 1 の選択成長マスク 13 を形成した。

次に、このウェーハをMOVPE装置に移送し、Siを1

imes 10 18 / c m 3 τ ドープした G a N 結晶 1 6 $tilde{v}$ $tilde{$

このGaN結晶16の上に、実施例20と同じn側クラッド層81、活性層82、p側クラッド層83、p側コンタクト層84を順に成長させた後、実施例20と同じ処理を行って350μm角のLED素子を得た。このLED素子は、実施例20のLED素子と同様に良好な特性を示し、また寿命が実施例20のLED素子に比べ向上した。

実施例22

各ストライプの幅が10μmであり、ストライプ間隔が5μmであった以外は、実施例10と同様にして、オフアングルサファイア基板11上にGaNよりなる低温バッファ層およびアンドープGaN層を成長させ、その上に第1の選択成長マスク13を形成した。

ついで、実施例 2 0 と同じn側クラッド層 8 1、活性層 8 2、p側クラッド層 8 3、p側コンタクト層 8 4 を順に成長させた後、実施例 2 0 と同じ処理を行って 3 5 0 μ m 角の L E D素子を得た。この L E D素子は、実施例 2 0 の L E D素子と比較して、出力でおよそ 5 % 向上し、素子自体の歩留まりは、実施例 2 0 と同じく高歩留まりであった。

実施例22

ストライプ間隔をそれぞれ 5 μm、3 μm および 1 μm に

設定した以外は、実施例14と同様にして3種類のSiドープGaN結晶16を成長させた。

実施例 1 4 と同様にしてエッチピットの数を測定した結果、ストライプ間隔が 5 μ m である場合に比べ、 3 μ m および 1 μ m である場合は、エッチピットの数がそれぞれ約 2 0 %減少した。

実施例23

本実施例では、特に図1A~図1Cおよび図11が参照される。

C面を主面として有し、A面を構成するORF面を有する直径2インチのサファイア基板11をMOVPE反応容器内にセットし、温度を500℃に設定して、キャリアガスとして水素ガスを用い、原料ガスとしてTMGとアンモニアを用いてGaNよりなる低温バッファ層を200オングストロームの厚さに成長させ、その上に温度1050℃で、アンドープGaN層を5μmの厚さに成長させて2層構造の下地層12を形成した。

この下地層12を形成したウェーハをMOVPE反応容器から取り出し、この下地層12の表面に、ストライプ状のフォトマスクを形成し、CVD装置を用いて、各ストライプ幅10μm、ストライプ間隔2μmの多数のSiО2ストライプよりなる第1の選択成長マスク13を1μmの厚さに形成した。

選択成長マスク13を形成したウェーハを再度MOVPE 反応容器内にセットし、温度を1050℃に設定して、アン 次に、原料ガスとしてTMG、TMIおよびアンモニアを用い、温度 8 0 0 $^{\circ}$ で、 n 側バッファ層 2 1 1 の上に、I n 0.06 G a 0.94 Nよりなるクラック防止層 2 1 2 を 0 . 1 5 μ m の厚さに成長させた。

続いて、1050 ℃で、 $Si & 1 \times 1019$ / cm3 でドープした n 型 A10.2 Ga0.8 N よりなる厚さ 25 オングストロームの第1の層(TMA、TMG、アンモニア、シランガスを用いる)と、アンドープのGaN よりなる厚さ 25 オングストロームの第2の層(TMG およびアンモニアを用い

る)とを交互に成長させ、総厚 0.8 μ m の超格子構造の n 側クラッド層 2 1 3 を成長させた。

続いて、1050℃で、アンドープGaNよりなるn側光 ガイド層214を0.1μmの厚さに成長させた。

次に、温度を1050 Cに上げ、TMG、TMA、アンモニアおよび Cp_2 Mgを用いて、p 側光ガイド層 217 よりもバンドギャップエネルギーが大きい、Mgを 1×10^{20} / cm^3 でドープした p 型 A $1_{0.3}$ G a 0.7 N よりなる p 側キャップ層 216 を 300 オングストロームの厚さに成長させた。

続いてTMGおよびアンモニアを用いて、1050℃で、 バンドギャップエネルギーがp側キャップ層216よりも小 さい、アンドープGaNよりなるp側光ガイド層217を0. 1μmの厚さに成長させた。

続いて、1050 ℃で、 $Mgを1 \times 10^{20}$ $/cm^3$ でドープした p 型 $Al_{0.2}$ $Ga_{0.8}$ N よりなる厚さ25 オングストロームの第1の層とアンドープ <math>Ga N $よりなる厚さ25 オングストロームの第2の層とを交互に成長させ、総厚0.8 <math>\mu$ m の超格子構造の p 側クラッド層 218 を成長させた。

WO 98/47170 PCT/JP98/01640

8 6

以上のようにして窒化物半導体層を成長させたウェーハを 反応容器内において、窒素雰囲気中700℃でアニーリング 処理に供し、p型不純物をドープした層をさらに低抵抗化さ せた。

アニーリング後、ウェーハを反応容器から取り出し、RIE装置を用い、最上層のp側コンタクト層219と、p側クラッド層218とをエッチングして、4μmのストライプ幅を有するリッジを提供する。このとき、リッジストライプは、結晶欠陥が現れたストライプマスク13中央部と窓中央部に対応する位置以外の表面領域に形成するようにした。このように結晶欠陥がほとんどない位置にリッジストライプを形成すると、レーザ発振中に結晶欠陥が基板から活性領域まで転移しにくくなる傾向にあるため、素子の寿命が長くなり、信頼性が向上する。

次に、リッジ頂面に保護マスクを形成し、RIEにてエッチングを行い、n側バッファ層211の表面を露出させた。露出したこのn側バッファ層211はn側電極223a,223bを形成するためのコンタクト層としても作用する。なお、GaN結晶16の結晶欠陥の多い領域までエッチングを行い、その露出面をコンタクト層として提供することもできる。

WO 98/47170 PCT/JP98/01640

次に、リッジを構成する p 側コンタクト層 2 1 9 の頂面に、N i と A u よりなる p 側電極 2 2 0 をストライプ状に形成した。一方、上記エッチングにより露出した n 側バッファ層 2 1 1 の表面に、T i と A l よりなる n 側電極 2 2 3 a , 2 2 3 b をストライプ状に形成した。

しかる後、上記エッチングにより露出した窒化物半導体層の側面にSiO2よりなる絶縁膜221を形成し、この絶縁膜221を介してp電極220と電気的に接続したpパッド電極222を形成した。

ついで、得られたウェーハを研磨装置に移送し、ダイヤモンド研磨剤を用いて、サファイア基板11の裏面をサファイア基板11の厚さが70μmとなるまでラッピングした後、さらに細かい研磨剤で1μmポリシングして、サファイア基板11の裏面を鏡面とし、その裏面全面をAu/Snでメタライズした。

その後、ウエーハをAu/Sn側でスクライブして、ストライプ状の電極に垂直な方向でバー状に劈開し、劈開面を作製する。共振面にSiO₂とTiO₂との誘電体多層膜を形成し、最後にp電極に平行な方向で、バーを切断してLD素子チップを得た。このチップをフェースアップでヒートシンクに設置し、それぞれの電極をワイヤーボンディングしてた。このLD素子を室温でレーザ発振させたところ、閾値電圧4.0Vで、発振波長405mmの連続発振が確認され、1万時間以上の寿命を示した。さらに、上記ウェーハから得られたLD素子のうち、

500個のLD素子を無作為に抽出し、LD素子の寿命を測 定したところ70%以上が1万時間以上の寿命を示した。

なお、GaN結晶16を成長させる際に、アンモニアの流量を0.36モル/分に、TMGの流量を162マイクロモル/分に設定して(V/III比=2222)、アンドープGaNGaN結晶16を30μmの厚さに成長させ、リッジストライプを任意の位置に形成した以外は、実施例23と同様にしてLD素子を作製した。得られたLD素子から無作為抽出した500個のLD素子の内、1万時間以上の寿命を達成したものは5%以下であった。

実施例24

GaN結晶16を厚さ10μmに成長させた以外は実施例 23と同様の手法でLD素子を作製した。この場合、GaN 結晶16の表面に現れる結晶欠陥の数は、実施例23のLD 素子に比較して1桁ほど多い傾向にあり、また、得られたL D素子から無作為抽出した500個のLD素子の内、1万時 間以上の寿命を達成したものは、50%以上であった。

実施例25

本実施例では、主として図11が参照される。

PCT/JP98/01640

の高さの下側領域は結晶欠陥の数が多く、この下側領域より も上の領域では結晶欠陥が少なく(106/cm²以下)、 十分に窒化物半導体基板として使用できるものであった。

以降は、実施例23と同じ窒化物半導体層211~219を形成した。ついで、エッチングにより、今回はGaN結晶16の表面からおよそ6μm程度に至るまでを除去して、結晶欠陥の比較的多い領域においてGaN結晶16を露出させ、その露出面にn側電極223a,223bを形成した以外は、実施例23と同様にして、LD素子を得た。このLD素子も実施例23のLD素子と同様に低閾値で連続発振し、1万時間以上の寿命を達成したものは500個の内で50%以上あった。

実施例26

GaN結晶16を成長させる際に、アンモニアの流量を0. 27モル/分、TMGの流量を180マイクロモル/分(V /III比=1500)に設定した以外は、実施例23同様の 手法によりLD素子を作製した。その結果、同じく低閾値で 連続発振し、実施例23とほぼ同等の個数でLD素子が得ら れた。

実施例27

GaN結晶を成長させる際に、TMGの流量を増加させて V/III 比を800に設定した以外は、実施例23と同様の 手法によりにLD素子を作製した。その結果、同じく低閾値 で連続発振し、実施例23とほぼ同等の個数でLD素子が得 られた。

実施例28

GaN結晶16を成長させる際に、アンモニアの流量を0. 15モル/分、TMGの流量を5ミリモル/分(V/III比 =30)に設定した以外は、実施例23と同様の手法によりにしり素子を作製した。その結果、いずれも同じく低閾値で連続発振し、得られたLD素子から無作為で抽出した500個のLD素子のうち、1万時間以上の寿命を示したものは、その30%以上であった。

実施例29

GaN結晶16を成長させる際にSiをドープして厚さ9 0μmのSiドープGaN結晶を成長させた以外は、実施例 23と同様にして、窒化物半導体層211~219を成長させた。しかる後、反応容器からウェーハを取り出したところ、サファイア基板11とSiドープGaN結晶との熱膨張係数差により、ウェーハが反っていた。そこで、このウェーハをサファイア基板11から研磨して、サファイア基板11から研磨して、サファイア基板11、下地層12および選択成長マスク13を除去した。得られたフリーのGaN結晶は、反りがなく、ほぼ平坦となっていた。

次に、実施例23と同様にしてp側コンタクト層219およびp側クラッド層218をリッジ形状にエッチングにより加工し、p側電極220を形成し、絶縁膜221を形成した後、pパッド電極222を形成した。この場合、リッジストライプの位置は、選択成長マスク13が除去されているので、顕微鏡観察によっては、窓部に一致させることは困難であった。一方、露出された結晶欠陥が多いGaN結晶16の裏面

WO 98/47170 PCT/JP98/01640

91

のほぼ全面にTi/Alよりなるn側電極223a,223 bを設けた。しかる後、この構造を実施例23と同様に加工 し、LD素子を得た。これらのLD素子も低閾値で室温で連 続発振し、無作為抽出した500個のLD素子のうち、1万 時間以上の寿命を示したものは70%以上であった。

実施例30

本実施例では、特に図1 A ~ 図1 C および図 5 A ~ 図 5 B が参照される。

C面を主面として有し、A面を構成するORF面を有する 直径2インチのサファイア基板11をMOVPE反応容器内 にセットし、温度を500℃に設定して、キャリアガスとし て水素ガスを用い、原料ガスとしてTMGとアンモニアを用 いてGaNよりなる低温バッファ層を200オングストロー ムの厚さに成長させ、その上に、温度1050℃で、アンド ープGaN層を4μmの厚さに成長させて2層構造の下地層 12を形成した。

この下地層 1 2 を形成したウェーハをMOVPE反応容器から取り出し、この下地層 1 2 の表面に、ストライプ状のフォトマスクを形成し、CVD装置を用いて、各ストライプ幅 1 0 μ m、ストライプ間隔 2 μ mの多数の S i O 2 ストライプよりなる第 1 の選択成長マスク 1 3 を 0 . 5 μ mの厚さに形成した。

選択成長マスク13を形成したウェーハを再度MOVPE の反応容器内にセットし、温度を1050℃にして、アンモニアを0.27モル/分の流量で、TMGを225マイクロ WO 98/47170 PCT/JP98/01640

モル/分の流量で流し(V/III 比=1200)、アンドープG a N結晶16を30μ mの厚さに成長させた。このようにV/III モル比を2000以下に設定してG a N結晶を成長させると、成長端面がマスク13の平面に対してほぼ垂直なファセットを構成しつつG a N結晶15がマスク13上を横方向に成長してゆくので、結晶欠陥が非常に少ない結晶16を得ることができる。成長したG a N結晶(M O V P E G a N結晶)16は、均一な表面を有し、その表面領域をTEMで観察すると、窓14から伸びた結晶欠陥はG a N結晶16内の途中で止まっており、表面にまで現れているものはほとんどなかった。

ついで、GaN結晶16を成長させたウェーハをHVPE装置に移送し、原料としてGaメタル、HClガスおよびアンモニアを用い、アンドープGaN結晶17(HVPEGaN結晶)を200μmの厚さに成長させた。得られたHVPEGaN結晶)で200μmの厚さに成長させた。得られたHVPEGaN結晶17の表面領域の結晶欠陥の数を平面TEM観察により測定したところ、1×104/cm²以下と、結晶性が非常に良好なGaN結晶が得られていることが判明した。さらに、存在する極わずかな結晶欠陥も、平面に対しほぼ水平に延びる結晶欠陥だけであった。

HVPEGaN結晶17を成長させたウェーハを研磨装置に移送し、ダイヤモンド研磨剤を用いて、サファイア基板11、下地層12、選択成長マスク13およびMOVPEGaN結晶16を除去し、HVPEGaN結晶17の裏面を露出させ、総厚195μmのフリーのGaN結晶基板を得た。な

お、この結晶基板は、裏面の結晶欠陥も $1 \times 1 0^5 / cm^2$ 以下と少なかった。

実施例31

HVPEGaN結晶17を成長させる際に、原料ガスにシーランガスを加え、最初にSiを1×10¹⁹/сm³でドープしながらGaNを成長させ、成長させるに従って、シランガスの流量を減少させて、最後にSiを5×10¹⁶/сm³でドープしたGaNとして成長させ、かくしてSi濃度勾配を設けたGaNを200μmの厚さに成長させた以外は、実施例30と同様の手法によりフリーのGaN結晶基板を得た。このGaN結晶基板において、Si量の少ない面は実施例30の結晶基板ととほぼ同等の結晶欠陥数を有していた。

実施例32

MOVPEGaN結晶16を成長させる際に、原料ガスにシランガスを加え、最初にSiを1×10¹⁹/cm³でドープしながらGaNを成長させ、成長させるに従って、シランガスの流量を減少させて、最後にSiを1×10¹⁷/cm³でドープしたGaNを成長させて、Si濃度勾配を設けたGaNを20μmの厚さに成長させた以外は、実施例30と同様の手法によりMOVPEGaN結晶16を得た。続いてHVPEGaN結晶を成長させる際に、Siを1×10¹⁷/cm³でドープした以外は、実施例30と同様の手法によりSiドープHVPEGaN結晶17を200μmの厚さに成長させた。その後、サファイア基板11、下地層12および選択成長マスク13の全部を除去するとともに、MOVP

EGaN結晶を15μmの厚さだけ除去した。

以上のようにして得られたMOVPEGaN結晶とHVPEGaN結晶との2層構造のGaN結晶基板は、HVPEGaN結晶の主面における結晶欠陥の数は実施例30のGaN結晶基板ととほぼ同等であったが、MOVPEGaN結晶の裏面における結晶欠陥の数は、HVPEGaN結晶の主面における結晶欠陥の数よりも約1桁多かった。

実施例33

本実施例では、図12が参照される。

n側コンタクト層 2 1 1 の上に、原料ガスとしてTMG、TMIおよびアンモニアを用い、温度を 8 0 0 $\mathbb C$ に設定して、In 0.06 $\mathbb G$ a 0.94 $\mathbb N$ よりなるクラック防止層 2 1 2 $\mathbb E$ 0 . 1 5 μ m の厚さに成長させた。

続いて、クラック防止層 2 1 2 の上に、1 0 5 0 $\mathbb C$ で、アンドープ A 1 0.16 G a 0.84 N L y なる厚さ 2 5 オングストロームの第 <math>1 の層(T M A、T M G およびアンモニアを用いる)と、S i e 1

WO 98/47170 PCT/JP98/01640

厚1. 2μmの超格子構造のn側クラッド層213を成長させた。

続いて、温度を 8 0 0 ℃に設定して、アンドープ I n 0.01 G a 0.95 Nよりなる厚さ 1 0 0 オングストロームの障壁層と、アンドープ I n 0.2 G a 0.8 Nよりなる厚さ 4 0 オングストロームの井戸層とを 3 回交互に成長させ、最後に障壁層で終わる総厚 5 2 0 オングストロームのM Q W 構造の活性層 2 1 5 を成長させた。

ついで、温度を1050 $^{\circ}$ Cに上げ、TMG、TMA、アンモニアおよびCp $_2$ Mgを用い、Mgを 1×1 0 20 /cm 3 でドープした p 型 A 10.3Ga $_{0.7}$ Nよりなる p 側キャップ層 216を300オングストロームの厚さに成長させた。

次に、p側キャップ層 2 1 6 の上に、M g を 5×1 0 16 $^{\prime}$ $^{\prime}$ $^{\prime}$ $^{\prime}$ でドープした G a N よりなる p 側 光 ガイド層 2 1 7 を 0 . 1 μ m の 厚 さ に 成 長 さ せ た 。

続いて、アンドープA $1_{0.16}$ G $a_{0.84}$ Nよりなる厚さ 2 5 オングストロームの第 1 の層と、M g を 1×1 0 19/ c m 3 でドープした G a Nよりなる厚さ 2 5 オングストロームの第 2 の層を交互に成長させ、総厚 0 . 6 μ mの超格子構造の p 側クラッド層 2 1 8 を成長させた。

最後に、Mgを 1×1 0 20 / c m 3 でドープした p 型 G a N よりなる p 側 コンタクト層 2 1 9 を 1 5 0 オングストロ

ームの厚さに成長させた。

以上のようにして窒化物半導体層を成長させたウェーハを 反応容器から取り出し、最上層のp側コンタクト層219の 表面にSiO2保護膜を形成して、RIEにより、SiCl 4ガスによりウエーハをエッチングし、n側電極を形成すべ きn側コンタクト層211の表面を露出させる。

次に、最上層の p 側コンタクト層 2 9 に所定の形状のマスクを適用し、 p 側コンタクト層 2 1 9 および p 側クラッド層 2 1 8をエッチングして、 1 μ m の幅を有するリッジストライプを形成後、リッジの側面および p 側クラッド層 2 1 8の露出表面に Z r O 2 絶縁膜 2 2 1を、p 側コンタクト層 2 1 9の頂部が露出するように形成し、その絶縁膜 2 2 1を介して、 p 側コンタクト層 2 1 9と電気的に接続した広い p 側電極 2 2 3を形成した。 ーカ、エッチングにより露出させた n 側コンタクト層 2 1 1 の表面に n 側電極 2 2 3を形成した。

以上のようにして得られたウェーハのGaN結晶基板10 00を研磨して薄くした後、GaN結晶基板1000を劈開 し、その劈開面にLD素子の共振面を形成した。劈開後、各 LD素子をチップとして分離し、GaN結晶基板1000の 裏面をヒートシンクに設置した。このLD素子は、閾値電流 密度1.5 k A / c m ² において室温で連続的なレーザ発振 を示し、20mWの出力において1000時間以上の寿命を 示した。

なお、本実施例では、実施例30で得られた基板を用いて LD素子を作製したが、同一面側からn、p両方の電極を取 り出す構造とする場合でも、実施例31および実施例32で得られた、n型不純物に濃度勾配を設けた窒化物半導体基板を用いることができる。この場合、n側コンタクト層211は不要となり、エッチングにより濃度勾配を設けたMOVPE結晶またはHVPE結晶を露出させ、その露出面にn側電極223を形成することができる。

実施例34

実施例31で得られた濃度勾配をもってSiがドープされたHVPEGaN結晶の表面(サファイア基板11等が除去された裏面と反対側の面)に、n側コンタクト層211を形成することなく、実施例33と同様にして、クラック防止層212、n側クラッド層213、n側光ガイド層214、活性層215、p側キャップ層216、p側光ガイド層217、p側クラッド層218およびp側コンタクト層219を順次成長させた。

続いて、実施例33と同様にして、p側コンタクト層219およびp側クラッド層218をエッチングして、1μm幅のリッジストライプを作製し、絶縁膜221を形成し、p側電極220をp側コンタクト層上に形成し、一方、n側電極223をGaN結晶基板の裏面に形成した。しかる後、GaN結晶基板を裏面から、劈開できる厚さまで研磨し、実施例33と同様にして劈開し、LD素子を得た。本実施例では、GaN結晶基板を研磨しても濃度勾配が設けられているため、露出する面は常に窒化物半導体基板の中で高濃度にn型不純物がドープされた面となる。得られたLD素子は、実施例3

3とほぼ同等の特性を有していた。

実施例35

本実施例では、図7A~図7Dが参照される。

C面を主面として有し、A面を構成するORF面を有するサファイア基板11をMOVPE反応容器内にセットした。温度を510℃に設定して、キャリアガスとして水素を用い、原料ガスとしてアンモニアとTMGとを用いて、サファイア基板11上にGaNよりなる低温バッファ層12を約200オングストロームの厚さに成長させた。この下地層12の上に、温度1050℃で、原料ガスとしてTMGおよびアンモニアを用い、ドーパントガスとしてシランガスを用いて、Siを1×10¹⁸/cm³でドープしたGaN層71を2μmの厚さに成長させた。

しかる後、GaN層71の上に、ストライプ状のフォトマスクを形成し、スパッタ装置により、ストライプ幅15μm、ストライプ間隔3μmで第1の二酸化ケイ素ストライプを1μmの厚さに形成した。続いて、RIE装置により、GaN層71の途中の深さまでエッチングして溝72を形成した。GaN層71は、溝72の側面および底面においてのみ露出していた。なお、各二酸化ケイ素ストライプは、サファイア基板11のORF面に対して垂直な方向に延びるものであった。

こうして溝72を形成した後、スパッタ装置を用いて、得 られた構造の、第1の二酸化ケイ素マスク、溝72の側面お よび底面を含む全面に第2の二酸化ケイ素を形成した後、こ の第2の二酸化ケイ素層を溝72の底面上の部分および第1 の二酸化ケイ素ストライプ上の部分を除き、溝72の側面上 の部分のみをCF₄ とO₂ ガスの混合ガスをエッチングガ スとして用てエッチングした。かくして、相隣る溝72の間 の壁ウエブには、第1および第2の二酸化ケイ素からなる第 1の成長制御マスク73を、溝73の底部には、第2の二酸 化ケイ素からなる第2の成長制御マスク74をを形成した。

GaN層71に溝72並びに第1および第2の成長制御マスク73および74を形成したウエーハをMOVPE反応容器内にセットし、<math>1050で、原料ガスとしてTMGおよびアンモニアを用い、ドーパントガスとしてシランガスを用いて、 $Siを1\times10^{18}/cm^3$ でドープしたGaN結晶76を 30μ mの厚さに成長させた。

このようにしてSiドープGaN結晶76を成長させたウェーハを反応容器から取り出した。

両 G a N 基板の結晶欠陥の数を平面 T E M 観察により測定したところ、結晶欠陥の数は、実施例 3 5 の G a N 基板が 6 × 1 0 6 / c m 2 であったのに対し、比較の G a N 基板は 1×1 0 10 / c m 2 であった。

実施例36

実施例35の手法により、サファイア基板11の上に下地 層12とSiドープGaN層71を成長させた。GaN層7 1にダイシングにより実施例35と同様の溝72を形成した。 得られた構造の全面に二酸化ケイ素層を形成し、溝72の側面上の二酸化ケイ素のみをエッチングにより除去し、溝72間の壁の頂面を覆う第1の成長制御マスク73と溝72の底部を覆う第2の成長制御マスク74を形成し、溝72の側面においてのみGaN層71を露出させた。このウエーハを用いて、実施例35と同様の手法により、SiドープGaN結晶76を成長させた。得られたGaN結晶基板76の結晶欠陥の数を測定した結果、実施例35と同様に良好な結果が得られた。

実施例37

GaN層71のエッチングをサファイア基板11に至るまで行った以外は、実施例35と同様の手法により、SiドープGaN結晶76を成長させた。このGaN結晶は、実施例35の結晶と同様に結晶欠陥の少ないものであった。

実施例38

本実施例では、図8Aおよび図8Cが参照される。

実施例35の手法と同様の手法により、SiドープGaN結晶76を200μmの厚さに成長させた。このウェーハからサファイア基板11、下地層12、GaN層71並びに成長制御マスク73および74を研磨により除去し、フリーのSiドープGaN結晶基板を得た。

このSiドープGaN結晶基板(基板1000)をMOV PE装置のMOVPE反応容器内にセットし、1050 $^{\circ}$ で、 基板の表面上にSiを1×10 18 /сm 3 でドープしたG aNよりなる高温バッファ層81を成長させた。

引き続き、この高温バッファ層 8 1 の上に、厚さ 2 0 オングストロームの単一量子井戸構造の I n $_{0.4}$ G a $_{0.6}$ N活性層 8 2、厚さ 0 . 3 μ mの M g を 1 × 1 0 20 / c m 3 でドープした A 1 $_{0.2}$ G a $_{0.8}$ Nよりなる p 側 p ラッド層 p 3、厚さ p 0 . p 2 p 0 . p 2 p 2 p 2 p 2 p 2 p 2 p 2 p 2 p 2 p 2 p 2 p 2 p 2 p 2 p 2 p 2 p 2 p 3 p 3 p 3 p 3 p 4 p 2 p 4 p 4 p 4 p 4 p 4 p 6 p 4 p 6 p 4 p 6 p 6 p 6 p 6 p 6 p 6 p 6 p 6 p 6 p 6 p 6 p 6 p 7 p 7 p 6 p 7 p 8 p 8 p 8 p 9 p 9 p 8 p 9

こうして窒化物半導体層を形成したウェーハを反応容器から取出し、窒素雰囲気中で600℃でアニーリングして、p側クラッド層83、p側コンタクト層84を低抵抗化した。 その後、p側コンタクト層84側からエッチングを行い、G aN結晶基板1000の表面を露出させた。

エッチング後、 p 側コンタクト層 8 4 の表面のほぼ全面に N i / A u よりなる透光性の p 電極 8 5 を 2 0 0 オングストロームの厚さに形成し、その p 電極 3 5 の上に、ボンディング用のパッド電極 8 6 を 0 . 5 μ m の厚さに形成した。

しかる後、GaN結晶基板1000の裏面全面に、n電極 87を0.5μmの厚さに形成した。

得られたウエーハを n 電極 8 7 側からスクライブし、G a N 基板 1 0 0 0 の M 面((1100)面)と、その M 面に垂直な面で劈開し、3 0 0 μ m 角の L E D チップを得た。この L E D は 2 0 m A において、5 2 0 n m の緑色発光を示し、従来のサファイア基板上に窒化物半導体素子構造を成長されたものに比較して、出力は 2 倍以上、静電耐圧も 2 倍以上と、非常に優れた特性を示した。

102

実施例39

本実施例では、図10が参照される。

実施例35の手法と同様の手法により、SiドープGaN結晶76を200μmの厚さに成長させた。このウェーハからサファイア基板11、下地層12、GaN層71並びに成長制御マスク73および74を研磨により除去し、フリーのSiドープGaN結晶基板を得た。

このSiドープGaN結晶基板(基板1000)をMOVPE装置のMOVPE反応容器内にセットし、バッファ層211およびクラック防止層212を形成することなく、SiドープGaN結晶基板1000の表面上に、Siを1×1019/cm3でドープしたn型Al0.2 Ga0.8 Nよりなる厚さ20オングストロームの第1の層と、アンドープGaNよりなる厚さ20オングストロームの第2の層とを交互に100層成長させて、総厚0.4μmの超格子構造構造のn側クラッド層213を形成した。

続いて、n 側クラッド層 2 1 3 上に、S i $を <math>1 \times 1$ 0 1 17 $^$

ついで、S i を 1×1 0 17/ c m 3 でドープした I n 0.2 G a 0.8 Nよりなる厚さ 2 5 オングストロームの井戸層と、S i を 1×1 0 17/ c m 3 でドープした厚さ 5 0 オングストロームの I n 0.01 G a 0.95 Nよりなる障壁層とを交互に成長させて、総厚 1 7 5 オングストロームの多重量子井戸(MQW) 構造の活性層 2 1 5 を形成した。

ついで、バンドギャップエネルギーが p 側キャップ層 2 1 6 より小さい、M g を 1×1 0 1 8 / c m 3 でドープした p 型 G a N よりなる p 側光ガイド層 2 1 7 を 0 . 1 μ m の 厚 さに成長させた。

最後に、Mgを 2×1 0 20 / c m 3 でドープした p 型 G a N よりなる p 側 コンタクト層 2 1 9 を 1 5 0 オングストロームの厚さに成長させた。

こうして窒化物半導体層を形成したウエーハを、反応容器内において、窒素雰囲気中、700℃でアニーリングし、p型層をさらに低抵抗化した。アニーリング後、ウェーハを反応容器から取り出し、RIE装置により最上層のp型コンタクト層219とp型クラッド層218とをエッチングして、4μmのストライプ幅を有するリッジを得、リッジ頂面の全面にNi/Auよりなるp側電極220を形成した。次に、

p電極220を除くp側クラッド層48、コンタクト層49の露出面にSiO2 絶縁膜221を形成し、この絶縁膜221を介してp電極220と電気的に接続したパッド電極222を形成した。

しかる後、GaN結晶基板1000の裏面ほぼ全面に、Ti/Alよりなるn側電極223を0.5μmの厚さに形成し、その上にヒートシンクとのメタライゼーション用にAu/Snよりなる薄膜を形成した。

その後、ウェーハを n 電極 2 2 3 からスクライブし、 G a N 結晶 1 0 0 0 の M 面((1100)面);図 3 の六角柱の側面に相当する面)で G a N 基板 1 0 0 0 をバー状に劈開し、共振面を作製した。共振面の両方あるいはどちらか一方にSiO 2 と T i O 2 との誘電体多層膜を形成し、最後にp電板に平行な方向で、バーを切断してレーザチップとした。次にチップをフェースアップ(基板とヒートシンクとが対向した状態)でヒートシンクに設置し、パッド電極 2 2 2 を で で 状態)でヒートシンクに設置し、パッド電極 2 2 2 を で で 大ボンディングした。この L D素子を室温でレーザ発振され、100 で、発振波長 4 0 5 n m の連続発振が確認され、100 0 時間以上の寿命を示した。

実施例40

本実施例では、図8が参照される。

GaN結晶を成長させる際にSiをドープしなかった以外は実施例35と同じ手法によりアンドープGaN結晶76を成長させた。このGaN結晶76(基板1000)は、サフ

アイア基板 1 1 に支持された状態で以下の素子構造の作製に使用した。

基板 $1\ 0\ 0\ 0$ 上に、S i を $1\times 1\ 0\ ^{19}$ / c m 3 でドープした n 型 A l $_{0.2}$ G a $_{0.8}$ Nよりなる厚さ $2\ 0$ オングストロームの第 1 の層と、アンドープのG a Nよりなる厚さ $2\ 0$ オングストロームの第 2 の層とを交互に $1\ 0\ 0$ 層成長させて、総厚 0 . $4\ \mu$ m の超格子構造の n 側 0 ラッド層 1 を形成した。

ついで、n側クラッド層 8 1 の上に、厚さ 2 0 オングストロームの単一量子井戸構造の I n 0.4 G a 0.6 N活性層 8 2、厚さ 0.3 μ mの M g を 1 × 1 0 20 / c m 3 でドープした A 1 0.2 G a 0.8 Nよりなる p 側クラッド層 8 3、厚さ 0.5 μ mの M g を 1 × 1 0 20 / c m 3 でドープした G a Nよりなる p 側コンタクト層 8 4 を順に成長させた。そして p 側コンタクト層 8 4 を順に成長させた。そして p 側コンタクト層 8 4 からエッチングを行い n 側クラッド層 8 1 の表面を露出させ、その表面に n 側電極 8 7を形成し、一方 p 側コンタクト層 8 4 のほぼ全面には透光性の p 側電極 8 5を形成し、その上に、ボンディング用のパッド電極 8 6を形成した。最後に、サファイア基板を裏面からその厚さが 5 0 μ m 程度になるまで研磨して薄くした後、研磨面側をスクライブして 3 5 0 μ m 角の素子を得た。

得られたLED素子は実施例38のLED素子に比較して、 出力は約1.5倍、静電耐圧も約1.5倍に向上した。 106

請求の範囲

- 1. (a) 主面を有し、窒化物半導体とは異なる材料で形成された異種基板と該異種基板の主面上に設けられた窒化物半導体で形成された下地層とからなる支持体の上に、該支持体の下地層の表面を選択的に露出させる複数の第1の窓を備えた第1の選択成長マスクを形成する工程、および
- (b)ガス状3族元素源およびガス状窒素源を用いて、 窒化物半導体を、該窓から露出した該下地層の表面から、相 隣る窓において成長する窒化物半導体が選択成長マスクの上 表面において合体するまで成長させる工程 を包含する窒化物半導体の成長方法。
- 2. 該第1の選択成長マスクで覆われた該下地層の部分の合計表面積が、該第1の窓から露出された該下地層の部分の合計表面積よりも大きい請求項1記載の方法。
- 3. 該第1の選択成長マスクが、互いに離間し、間に該第1の窓を構成する平行に延びる複数の個別ストライプにより構成されている請求項2記載の方法。
- 4. それぞれの該ストライプの幅とそれぞれの該第1の窓の幅の比が、1を超え、20以下である請求項3記載の方法。
- 5. それぞれの該ストライプの幅とそれぞれの該第1の窓の幅の比が、1を超え、10以下である請求項4記載の方法。
- 6. それぞれの該第1の窓の幅が、8μm以下で、0.1μm以上である請求項3記載の方法。
- 7. それぞれの該第 1 の窓の幅が、 5 μ m 以下で、 0 . 1 μ m 以上である請求項 6 記載の方法。

- 8. それぞれの該ストライプが、 0. 01ないし 5 μ m の厚 さを有する請求項 3 記載の方法。
- 9. 該異種基板が、その主面が(0001)面を構成するサファイア基板であり、各ストライプが、サファイアの(1120)面に対して垂直な方向に延びる請求項3記載の方法。
- 10. 該異種基板が、オフアングルされた主面を有する請求項 9 記載の方法。
- 11. 該異種基板が、ステップ状にオフアングルされた主面を有する請求項10記載の方法。
- 12. 該異種基板が、その主面が(1120)面を構成するサファイア基板であり、各ストライプが、サファイアの(1102)面に対して垂直な方向に延びる請求項3記載の方法。
- 13. 該異種基板が、オフアングルされた主面を有する請求項12記載の方法。
- 14. 該異種基板が、ステップ状にオフアングルされた主面を有する請求項13記載の方法。
- 15. 該異種基板が、その主面が(111)面を構成するスピネル基板であり、各ストライプが、スピネルの(110)面に対して垂直な方向に延びる請求項3記載の方法。
- 16. 工程(b)が、該第1の窒化物半導体の成長中にn型 不純物をドープすることをさらに含む請求項1記載の方法。
- 17. 該異種基板から離れるにつれドープ濃度が小さくなるように該n型不純物がドープされる請求項16記載の方法。
- 18. ガス状窒素源とガス状3族元素源とをモル比2000以下で供給する請求項1ないし17のいずれか1項記載の方

法。

- 1 9 . ガス状窒素源とガス状3族元素源とをモル比1800 以下で供給する請求項18記載の方法。
- 20. ガス状窒素源とガス状3族元素源とをモル比1500 以下で供給する請求項18記載の方法。
- 21.ガス状窒素源とガス状3族元素源とをモル比10以上 で供給する請求項18記載の方法。
- 2 2 . ガス状窒素源とガス状3族元素源とをモル比30以上 で供給する請求項21記載の方法。
- 2 3 . 工程 (b) における第 1 の 窒化物 半 導 体 の 成 長 を 有 機 金属気相成長法で行う請求項18記載の方法。
- 2 4 . 窒化物半導体の成長を 5 0 ないし 4 0 0 Torr の減圧 下で行う請求項23記載の方法。
- 25. 工程(b)における第1の窒化物半導体の成長を有機 金属気相成長法により行い、工程(b)で成長された該第1 の窒化物半導体の上に、ハライド気相成長法により第2の窒 化物半導体を成長させる工程(c)をさらに含む請求項1記 載の方法。
- 2 6 . 該 第 1 の 選 択 成 長 マ ス ク で 覆 わ れ た 該 下 地 層 の 部 分 の 合計表面積が、該第1の窓から露出された該下地層の部分の 合計表面積よりも大きい請求項25記載の方法。
- 27. 該第1の選択成長マスクが、互いに離間し、間に該第 1 の 窓 を 構 成 す る 平 行 に 延 び る 複 数 の 個 別 ス ト ラ イ プ か ら 構 成される請求項25記載の方法。
- 28. それぞれの該ストライプの幅とそれぞれの該第1の窓

- の幅の比が、1を超え、20以下である請求項27記載の方法。
- 29. それぞれの該ストライプの幅とそれぞれの該第1の窓の幅の比が、1を超え、10以下である請求項28記載の方法。
- 3 0 . それぞれの該第 1 の窓の幅が、 8 μ m以下で、 0 . 1 μ m以上である請求項 2 8 記載の方法。
- 3 1. それぞれの該第 1 の窓の幅が、 5 μ m以下で、 0. 1 μ m以上である請求項 2 8 記載の方法。
- 32. 各ストライプが、0. 01 ないし 5μ mの厚さを有する請求項27記載の方法。
- 33.該異種基板が、その主面が(0001)面を構成するサファイア基板であり、各ストライプが、サファイアの(1120)面に対して垂直な方向に延びる請求項27記載の方法。
- 34. 該異種基板が、オフアングルされた主面を有する請求項33記載の方法。
- 3 5. 該異種基板が、ステップ状にオフアングルされた主面を有する請求項3 4 記載の方法。
- 3 6. 該異種基板が、その主面が(1120)面を構成するサファイア基板であり、各ストライプが、サファイアの(1102)面に対して垂直な方向に延びる請求項35記載の方法。
- 37. 該異種基板が、オフアングルされた主面を有する請求項36記載の方法。
- 38. 該異種基板が、ステップ状にオフアングルされた主面

を有する請求項37記載の方法。

- 39. 該異種基板が、その主面が(111)面を構成するスピネル基板であり、各ストライプが、スピネルの(110)面に対して垂直な方向に延びる請求項35記載の方法。
- 40. 工程(b) および/または工程(c) が、該窒化物半導体の成長中にn型不純物をドープすることをさらに含む請求項25記載の方法。
- 41. 該異種基板から離れるにつれドープ濃度が小さくなるように該n型不純物がドープされる請求項40記載の方法。
- 42. ガス状窒素源とガス状3族元素源とをモル比2000以下で供給する請求項25ないし41のいずれか1項記載の方法。
- 43. ガス状窒素源とガス状3族元素源とをモル比1800 以下で供給する請求項42記載の方法。
- 4 4 . ガス状窒素源とガス状 3 族元素源とをモル比 1 5 0 0 以下で供給する請求項 4 2 記載の方法。
- 45. ガス状窒素源とガス状3族元素源とをモル比10以上で供給する請求項42記載の方法。
- 46. ガス状窒素源とガス状3族元素源とをモル比30以上で供給する請求項42記載の方法。
- 47. 第1の窒化物半導体の成長を50ないし400 Torr の減圧下で行う請求項42記載の方法。
- 48. 工程(b)で成長された該第1の窒化物半導体の上に、該第1の窒化物半導体の表面を選択的に露出させる複数の第2窓を備えた第2の選択成長マスクを形成する工程

(c)、および

ガス状3族元素源およびガス状窒素源を用いて、第2の窒化物半導体を、該第2の窓から露出した該第1の窒化物半導体の表面から、相隣る窓において成長する該第2の窒化物半導体が第2の選択成長マスクの上表面において合体するまで成長させる工程(d)

をさらに包含する請求項1記載の窒化物半導体の成長方法。 49. 該第1の選択成長マスクで覆われた該下地層の部分の 合計表面積が、該第1の窓から露出された該下地層の部分の

合計表面積よりも大きく、該第2の選択成長マスクで覆われた該第1の窒化物半導体の部分の合計表面積が、該第2の窓から露出された該第1の窒化物半導体の部分の合計表面積よ

りも大きい請求項48記載の方法。

5 O. 第 1 および第 2 の選択成長マスクが、互いに離間し、間に該窓を構成する平行に延びる複数の個別ストライプによりそれぞれ構成されている請求項 4 9 記載の方法。

51. それぞれの該ストライプの幅とそれぞれの該窓の幅の 比が、1を超え、20以下である請求項50記載の方法。

5 2. それぞれの該ストライプの幅とそれぞれの該窓の幅の 比が、1を超え10以下である請求項51記載の方法。

5 3 . 該窓の幅が 8 μ m以下で、 0 . 1 μ m以上である請求 項 5 1 記載の方法。

5 4. 該窓の幅が 5 μ m以下で、 0 . 1 μ m以上である請求項 5 3 記載の方法。

55. 各ストライプが、0. 01ないし5μmの厚さを有す

る請求項50記載の方法。

- 5 6. 該異種基板が、その主面が(0001)面を構成するサファイア基板であり、各ストライプが、サファイアの(1120)面に対して垂直な方向に延びる請求項50記載の方法。
- 57. 該異種基板が、オフアングルされた主面を有する請求項56記載の方法。
- 58. 該異種基板が、ステップ状にオフアングルされた主面を有する請求項57記載の方法。
- 59. 該異種基板が、その主面が(1120)面を構成するサファイア基板であり、各ストライプが、サファイアの(1102)面に対して垂直な方向に延びる請求項50記載の方法。
- 60. 該異種基板が、オフアングルされた主面を有する請求項59記載の方法。
- 61. 該異種基板が、ステップ状にオフアングルされた主面を有する請求項 60 記載の方法。
- 62. 該異種基板が、その主面が(111)面を構成するスピネル基板であり、各ストライプが、スピネルの(110)面に対して垂直な方向に延びる請求項50記載の方法。
- 63. 工程(b) および/または工程(d) が、該窒化物半導体の成長中にn型不純物をドープすることをさらに含む請求項48記載の方法。
- 64. 該異種基板から離れるにつれドープ濃度が小さくなるように該n型不純物がドープされる請求項63記載の方法。
- 65. 工程(b) および/または工程(d) において、ガス

WO 98/47170 PCT/JP98/01640

状窒素源とガス状3族元素源とをモル比2000以下で供給する請求項48ないし64のいずれか1項記載の方法。

- 66. ガス状窒素源とガス状3族元素源とをモル比1800 以下で供給する請求項65記載の方法。
- 67. ガス状窒素源とガス状3族元素源とをモル比1500 以下で供給する請求項65記載の方法。
- 68. ガス状窒素源とガス状3族元素源とをモル比10以上で供給する請求項65記載の方法。
- 69. ガス状窒素源とガス状3族元素源とをモル比30以上で供給する請求項65記載の方法。
- 70. 工程(b) および/または工程(d) における窒化物 半導体の成長を有機金属気相成長法で行う請求項65記載の 方法。
- 71. 工程(b) および/または工程(d) における窒化物 半導体の成長を50ないし400 Torr の減圧下で行う請求 項70記載の方法。
- 72. (a) 主面を有し、窒化物半導体とは異なる材料で形成された異種基板を包含する支持体の上に、該支持体表面を部分的に露出させる複数の第1の窓を備えた第1の選択成長マスクを、当該第1の選択成長マスクで覆われた支持体の部分の表面積の合計が当該第1の窓から露出された支持体の部分の表面積の合計よりも大きくなるように形成する工程、および
- (b)ガス状3族元素源およびガス状窒素源を用いて、第1の窒化物半導体を、該窓から露出した該支持体の表

面から、相隣る窓において成長する窒化物半導体が選択成長マスクの上表面において合体するまで成長させる工程を包含する窒化物半導体の成長方法。

- 73. 該第1の選択成長マスクが、互いに離間し、間に該第 1の窓を構成する平行に延びる複数の個別ストライプにより 構成されている請求項72記載の方法。
- 74. それぞれの該ストライプの幅とそれぞれの該第1の窓の幅の比が、20以下である請求項73記載の方法。
- 75. それぞれの該ストライプの幅とそれぞれの該第1の窓の幅の比が、10以下である請求項73記載の方法。
- 7 6 . それぞれの該第 1 の窓の幅が、 8 μ m 以下で、 0 . 1 μ m 以上である請求項 7 4 記載の方法。
- 7 7. それぞれの該第 1 の窓の幅が、 5 μ m 以下で、 0 . 1 μ m 以上である請求項 7 4 記載の方法。
- 78. それぞれの該ストライプが、0. 01ないし5μmの 厚さを有する請求項73記載の方法。
- 79. 該異種基板が、その主面が(0001)面を構成するサファイア基板であり、各ストライプが、サファイアの(1120)面に対して垂直な方向に延びる請求項73記載の方法。
- 80. 該異種基板が、オフアングルされた主面を有する請求 項79記載の方法。
- 81. 該異種基板が、ステップ状にオフアングルされた主面を有する請求項80記載の方法。
- 82. 該異種基板が、その主面が (1120) 面を構成するサフ

ァイア基板であり、各ストライプが、サファイアの (1102) 面に対して垂直な方向に延びる請求項73記載の方法。

- 83. 該異種基板が、オフアングルされた主面を有する請求項82記載の方法。
- 84. 該異種基板が、ステップ状にオフアングルされた主面を有する請求項83記載の方法。
- 85. 該異種基板が、その主面が(111)面を構成するスピネル基板であり、各ストライプが、スピネルの(110) 面に対して垂直な方向に延びる請求項73記載の方法。
- 86. 工程(b)が、該第1の窒化物半導体の成長中にn型 不純物をドープすることをさらに含む請求項72記載の方法。
- 87. 該異種基板から離れるにつれドープ濃度が小さくなるように該n型不純物がドープされる請求項86記載の方法。
- 88. ガス状窒素源とガス状3族元素源とをモル比2000 以下で供給する請求項72ないし87のいずれか1項記載の 方法。
- 89. ガス状窒素源とガス状3族元素源とをモル比1800 以下で供給する請求項88記載の方法。
- 90. ガス状窒素源とガス状 3 族元素源とをモル比 1 5 0 0 以下で供給する請求項 8 8 記載の方法。
- 91. ガス状窒素源とガス状3族元素源とをモル比10以上で供給する請求項88記載の方法。
- 9 2. ガス状窒素源とガス状 3 族元素源とをモル比 3 0 以上で供給する請求項 8 8 記載の方法。
- 93. 工程(b) における第1の窒化物半導体の成長を有機

金属気相成長法で行う請求項88記載の方法。

- 94. 窒化物半導体の成長を50ないし400 Torr の減圧 下で行う請求項93記載の方法。
- 95. 工程(b)における第1の窒化物半導体の成長を有機金属気相成長法により行い、工程(b)で成長された該第1の窒化物半導体の上に、ハライド気相成長法により第2の窒化物半導体を成長させる工程(c)をさらに含む請求項72記載の方法。
- 96. 該第1の選択成長マスクが、互いに離間し、間に該第 1の窓を構成する平行に延びる複数の個別ストライプから構 成される請求項95記載の方法。
- 97. それぞれの該ストライプの幅とそれぞれの該第1の窓の幅の比が、20以下である請求項96記載の方法。
- 98. それぞれの該ストライプの幅とそれぞれの該第1の窓の幅の比が、10以下である請求項96記載の方法。
- 9 9 . それぞれの該第 1 の窓の幅が、 8 μ m 以下で、 0 . 1 μ m 以上である請求項 9 6 記載の方法。
- 100. それぞれの該第1の窓の幅が、5 μ m 以下で、0.
- 1 μ m 以上である請求項 9 6 記載の方法。
- 1 0 1 . 各ストライプが、 0 . 0 1 ないし 5 μ m の厚さを有する請求項 9 6 記載の方法。
- 102. 該異種基板が、その主面が(0001)面を構成するサファイア基板であり、各ストライプが、サファイアの(1120)面に対して垂直な方向に延びる請求項96記載の方法。

- 103. 該異種基板が、オフアングルされた主面を有する請求項102記載の方法。
- 104. 該異種基板が、ステップ状にオフアングルされた主面を有する請求項103記載の方法。
- 105. 該異種基板が、その主面が(1120)面を構成するサファイア基板であり、各ストライプが、サファイアの(1102)面に対して垂直な方向に延びる請求項96記載の方法。
- 106. 該異種基板が、オフアングルされた主面を有する請求項105記載の方法。
- 107. 該異種基板が、ステップ状にオフアングルされた主面を有する請求項106記載の方法。
- 108. 該異種基板が、その主面が(1111)面を構成するスピネル基板であり、各ストライプが、スピネルの(110)面に対して垂直な方向に延びる請求項96記載の方法。
- 109. 工程(b) および/または工程(c) が、該窒化物 半導体の成長中にn型不純物をドープすることをさらに含む 請求項95記載の方法。
- 1 1 0. 該異種基板から離れるにつれドープ濃度が小さくなるように該n型不純物がドープされる請求項109記載の方法。
- 1 1 1 . ガス状窒素源とガス状 3 族元素源とをモル比 2 0 0 0 以下で供給する請求項 9 5 ないし1 1 0 のいずれか 1 項記載の方法。
- 1 1 2 . ガス状窒素源とガス状 3 族元素源とをモル比 1 8 0 0 以下で供給する請求項 1 1 1 記載の方法。

- 1 1 3 . ガス状窒素源とガス状 3 族元素源とをモル比 1 5 0 0 以下で供給する請求項 1 1 1 記載の方法。
- 114. ガス状窒素源とガス状3族元素源とをモル比10以上で供給する請求項111記載の方法。
- 115. ガス状窒素源とガス状3族元素源とをモル比30以上で供給する請求項111記載の方法。
- 1 1 6 . 第 1 の窒化物半導体の成長を 5 0 ないし 4 0 0 Torr の減圧下で行う請求項 1 1 1 記載の方法。
- 117. 工程(b)で成長された該第1の窒化物半導体の上に、該第1の窒化物半導体の表面を選択的に露出させる複数の第2窓を備えた第2の選択成長マスクを形成する工程(c)、および

ガス状3族元素源およびガス状窒素源を用いて、 第2の窒化物半導体を、該第2の窓から露出した該第1の窒 化物半導体の表面から、相隣る窓において成長する該第2の 窒化物半導体が第2の選択成長マスクの上表面において合体 するまで成長させる工程(d)

をさらに包含する請求項72記載の窒化物半導体の成長方法。

- 1 1 8 . 該第 2 の選択成長マスクで覆われた該第 1 の窒化物 半導体の部分の合計表面積が、該第 2 の窓から露出された該 第 1 の窒化物半導体の部分の合計表面積よりも大きい請求項 1 1 7 記載の方法。
- 1 1 9 . 第 1 および第 2 の選択成長マスクが、互いに離間し、間に該窓を構成する平行に延びる複数の個別ストライプによりそれぞれ構成されている請求項 1 1 8 記載の方法。

- 120. それぞれの該ストライプの幅とそれぞれの該窓の幅の比が、20以下である請求項119記載の方法。
- 121. それぞれの該ストライプの幅とそれぞれの該窓の幅の比が、10以下である請求項119記載の方法。
- 1 2 2 . 該窓の幅が 8 μ m以下で、 0 . 1 μ m以上である請求項 1 2 0 記載の方法。
- 1 2 3 . 該窓の幅が 5 μ m以下で、 0 . 1 μ m以上である請求項 1 2 0 記載の方法。
- 1 2 4 . 各ストライプが、 0 . 0 1 ないし 5 μ m の厚さを有する請求項 1 1 9 記載の方法。
- 125. 該異種基板が、その主面が(0001)面を構成するサファイア基板であり、各ストライプが、サファイアの(1120)面に対して垂直な方向に延びる請求項119記載の方法。
- 126. 該異種基板が、オフアングルされた主面を有する請求項125記載の方法。
- 127. 該異種基板が、ステップ状にオフアングルされた主面を有する請求項126記載の方法。
- 128. 該異種基板が、その主面が(1120)面を構成するサファイア基板であり、各ストライプが、サファイアの(1102)面に対して垂直な方向に延びる請求項119記載の方法。
- 129. 該異種基板が、オフアングルされた主面を有する請求項128記載の方法。
- 130. 該異種基板が、ステップ状にオフアングルされた主面を有する請求項128記載の方法。

- 131. 該異種基板が、その主面が(111)面を構成するスピネル基板であり、各ストライプが、スピネルの(110)面に対して垂直な方向に延びる請求項119記載の方法。
- 132. 工程(b) および/または工程(d) が、該窒化物 半導体の成長中にn型不純物をドープすることをさらに含む 請求項117記載の方法。
- 133. 該異種基板から離れるにつれドープ濃度が小さくなるように該n型不純物がドープされる請求項132記載の方法。
- 134. 工程(b) および/または工程(d) において、ガス状窒素源とガス状3族元素源とをモル比2000以下で供給する請求項117ないし133のいずれか1項記載の方法。
- 1 3 5 . ガス状窒素源とガス状 3 族元素源とをモル比 1 8 0 0 以下で供給する請求項 1 3 4 記載の方法。
- 1 3 6 . ガス状窒素源とガス状 3 族元素源とをモル比 1 5 0 0 以下で供給する請求項 1 3 4 記載の方法。
- 137. ガス状窒素源とガス状3族元素源とをモル比10以上で供給する請求項134記載の方法。
- 138. ガス状窒素源とガス状3族元素源とをモル比30以上で供給する請求項134記載の方法。
- 139. 工程(b) および/または工程(d) における窒化物半導体の成長を有機金属気相成長法で行う請求項134記載の方法。
- 140. 工程(b) および/または工程(d) における窒化物半導体の成長を50ないし400 Torr の減圧下で行う請

求項139記載の方法。

- 141. (a) 主面を有し、窒化物半導体とは異なる材料で形成された異種基板を包含する支持体の上に窒化物半導体層を形成する工程、
- (b) 該窒化物半導体層に、支持体表面と実質的に平行な底面を有する複数の凹部を形成する工程、
- (c) 該窒化物半導体層の頂面上に第1の成長制御マスクを選択的に形成して、該凹部の側面から該窒化物半導体層を選択的に露出させる工程、および
- (d)ガス状3族元素源およびガス状窒素源を用いて、窒化物半導体を該窒化物半導体層の露出面から成長させる工程

を包含する窒化物半導体の成長方法。

- 142. 該凹部が、互いに離間して平行に延びる複数の個別溝により構成されている請求項141記載の方法。
- 143. 該複数の個別溝が、それらの間に、複数の個別壁を形成し、該第1の成長制御マスクが、各個別壁の頂面に形成された個別ストライプにより構成される請求項142記載の方法。
- 144. 該第1の成長制御マスクの合計表面積が、該溝の底面の合計表面積よりも大きい請求項143記載の方法。
- 145. それぞれの該個別ストライプの幅とそれぞれの該溝の幅の比が、1を超え、20以下である請求項144記載の方法。
- 146、それぞれの該個別ストライプの幅とそれぞれの該溝

- の幅の比が、1を超え、10以下である請求項145記載の 方法。
- 1 4 7. それぞれの該溝の深さが、5 0 0 オングストロームないし5 μ m である請求項 1 4 6 記載の方法。
- 148.該異種基板が、その主面が(0001)面を構成するサファイア基板であり、各個別ストライプが、サファイアの(1120)面に対して垂直な方向に延びる請求項143記載の方法。
- 149. 該異種基板が、その主面が(1120)面を構成するサファイア基板であり、各個別ストライプが、サファイアの(1102)面に対して垂直な方向に延びる請求項143記載の方法。
- 150. 該異種基板が、その主面が(1111)面を構成するスピネル基板であり、各ストライプが、スピネルの(110)面に対して垂直な方向に延びる請求項143記載の方法。
- 151. 工程(d)が、該窒化物半導体の成長中にn型不純物をドープすることをさらに含む請求項141記載の方法。
- 152. 該異種基板から離れるにつれドープ濃度が小さくなるように該n型不純物がドープされる請求項151記載の方法。
- 153. ガス状窒素源とガス状3族元素源とをモル比200 0以下で供給する請求項141ないし152のいずれか1項 記載の方法。
- 1 5 4 . ガス状窒素源とガス状 3 族元素源とをモル比 1 8 0 0 以下で供給する請求項 1 5 3 記載の方法。

- 1 5 5 . ガス状窒素源とガス状 3 族元素源とをモル比 1 5 0 0 以下で供給する請求項 1 5 3 記載の方法。
- 156. ガス状窒素源とガス状3族元素源とをモル比10以上で供給する請求項153記載の方法。
- 157. ガス状窒素源とガス状3族元素源とをモル比30以上で供給する請求項156記載の方法。
- 158. 工程 (d) における窒化物半導体の成長を有機金属気相成長法で行う請求項153記載の方法。
- 159. 窒化物半導体の成長を50ないし400 Torrの減 圧下で行う請求項158記載の方法。
- 160. 工程(c)が、該凹部の底面に第2の成長制御マスクを形成し、それにより該凹部の側面から該窒化物半導体層を選択的に露出させることをさらに含む請求項141記載の方法。
- 161. 該凹部が、互いに離間して平行に延びる複数の個別 溝により構成されている請求項160記載の方法。
- 162. 該複数の個別溝が、それらの間に、複数の個別壁を 形成し、該第1の成長制御マスクが、各個別壁の頂面に形成 された個別ストライプにより構成される請求項161記載の 方法。
- 163.該凹部の側面から露出する該窒化物半導体層部分が、100オングストローム以上の厚さを有する請求項162記

載の方法。

- 164. 該凹部の側面から露出する該窒化物半導体層部分が、
- 1 ないし1 0 μ m の厚さを有する請求項162記載の方法。

- 165. 該異種基板が、その主面が(0001)面を構成するサファイア基板であり、各個別ストライプが、サファイアの(1120)面に対して垂直な方向に延びる請求項162記載の方法。
- 166.該異種基板が、その主面が(1120)面を構成するサファイア基板であり、各個別ストライプが、サファイアの(1102)面に対して垂直な方向に延びる請求項162記載の方法。
- 167. 該異種基板が、その主面が(111)面を構成するスピネル基板であり、各ストライプが、スピネルの(110)面に対して垂直な方向に延びる請求項162記載の方法。
- 168. 工程 (d) が、該窒化物半導体の成長中にn型不純物をドープすることをさらに含む請求項160記載の方法。
- 169. 該異種基板から離れるにつれドープ濃度が小さくなるように該n型不純物がドープされる請求項168記載の方法。
- 170.ガス状窒素源とガス状3族元素源とをモル比200 0以下で供給する請求項160ないし169のいずれか1項 記載の方法。
- 171. ガス状窒素源とガス状3族元素源とをモル比180 0以下で供給する請求項170記載の方法。
- 1 7 2. ガス状窒素源とガス状 3 族元素源とをモル比 1 5 0 0 以下で供給する請求項 1 7 0 記載の方法。
- 173. ガス状窒素源とガス状3族元素源とをモル比10以上で供給する請求項170記載の方法。

- 174. ガス状窒素源とガス状3族元素源とをモル比30以上で供給する請求項170記載の方法。
- 175. 工程(d)における窒化物半導体の成長を有機金属気相成長法で行う請求項170記載の方法。
- 176. 窒化物半導体の成長を50ないし400 Torrの減圧下で行う請求項173記載の方法。
- 177. 窒化物半導体結晶からなり、第1の主面と第2の主面とを有し、第1の主面に近い領域は結晶欠陥が相対的に少なく、第2の主面に近い領域は結晶欠陥が相対的に多い窒化物半導体基板。
- 178. 第1の主面の表面において、結晶欠陥が相対的に少ない第1の領域と結晶欠陥が相対的に多い第2の領域とが偏在している請求項177記載の基板。
- 179.70μm以上の厚さを有する請求項177記載の基板。
- 180. 窒化物半導体結晶からなり、第1および第2の主面を有し、第1の主面の表面領域の結晶欠陥が1×10 ⁵/c m²以下であることにより特徴付けられる窒化物半導体基板。
- 181. n型不純物がドープされている請求項180記載の 窒化物半導体基板。
- 1 8 2 . 該 n 型不純物が、基板内で濃度勾配を有する請求項 1 8 1 記載の窒化物半導体基板。
- 183. ハライド気相成長法により成長された請求項180記載の基板。
- 184. 請求項177ないし183のいずれか1項記載の窒

化物半導体基板により支持された窒化物半導体素子構造を含む窒化物半導体素子。

185. 該窒化物半導体基板が、窒化物半導体とは異なる材料で形成された異種基板により支持されている請求項184記載の素子。

186. 異種基板を包含する支持体上に、窒化物半導体を成長させた後、この窒化物半導体を種結晶として新たな窒化物半導体をその縦方向の成長を抑えて実質的に横方向のみに成長させ、続いて、これを縦及び横方向に成長させて該支持体表面のほぼ全面にわたって一体の窒化物半導体結晶を得ることを特徴とする窒化物半導体の成長方法。

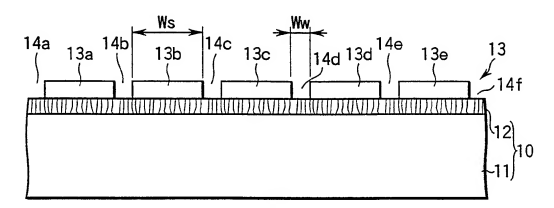


FIG. 1A

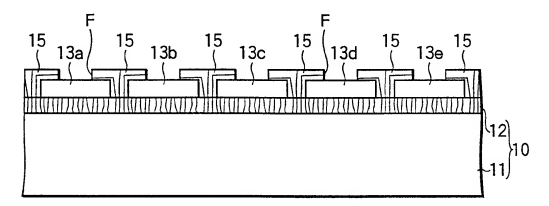


FIG. 1B

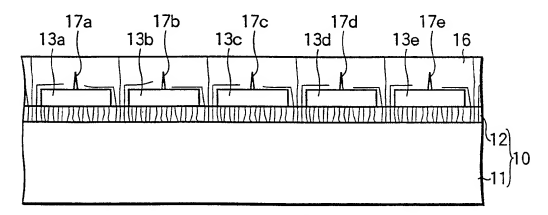


FIG.1C

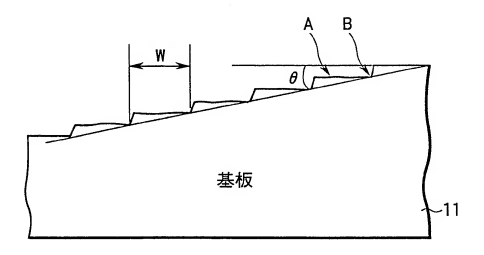
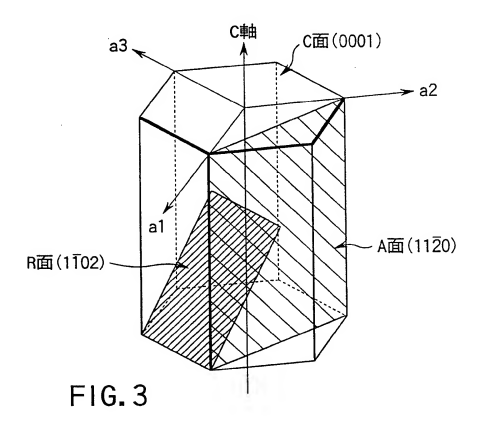
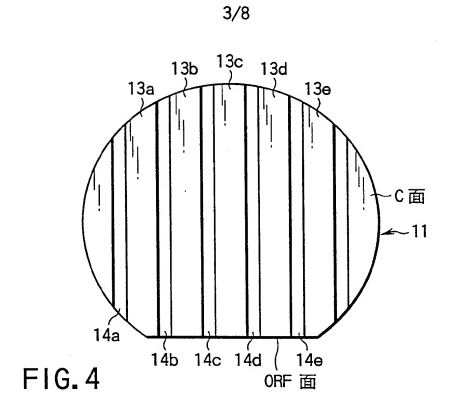


FIG.2





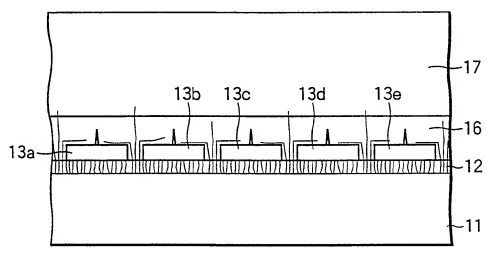
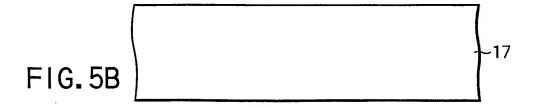


FIG. 5A



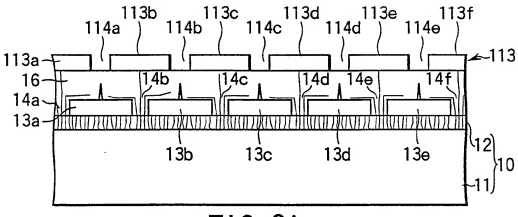


FIG. 6A

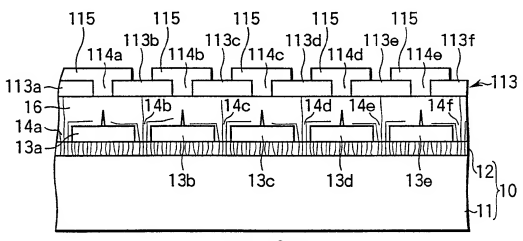


FIG. 6B

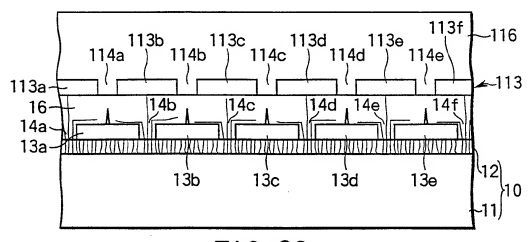


FIG.6C

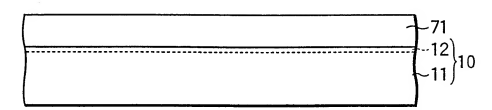


FIG. 7A

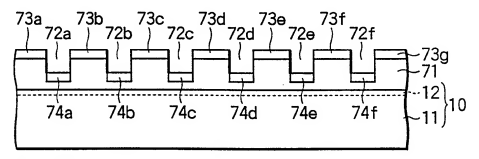


FIG. 7B

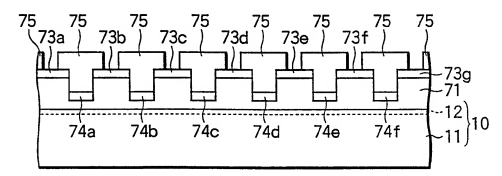


FIG.7C

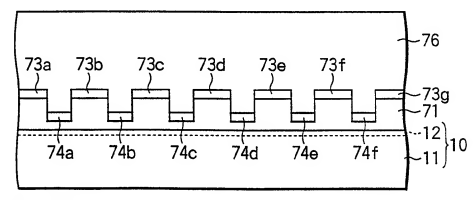
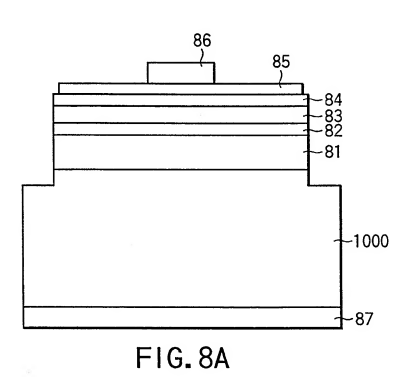
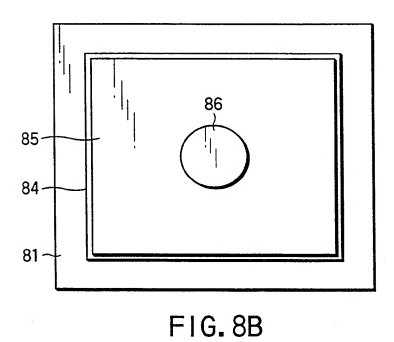


FIG.7D





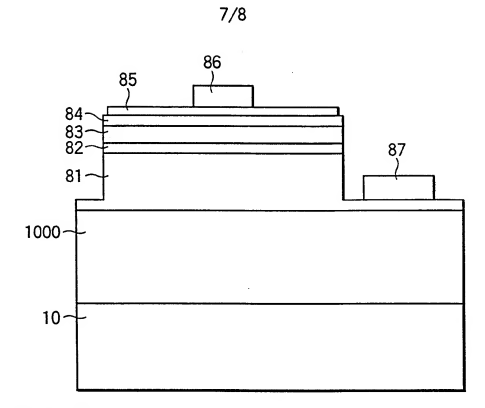


FIG.9

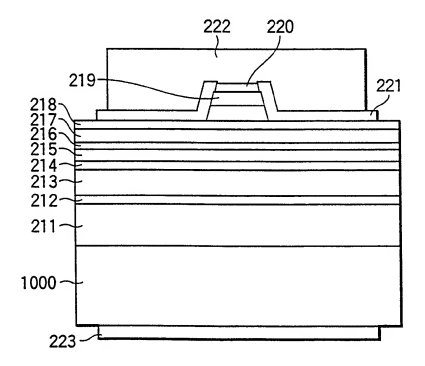
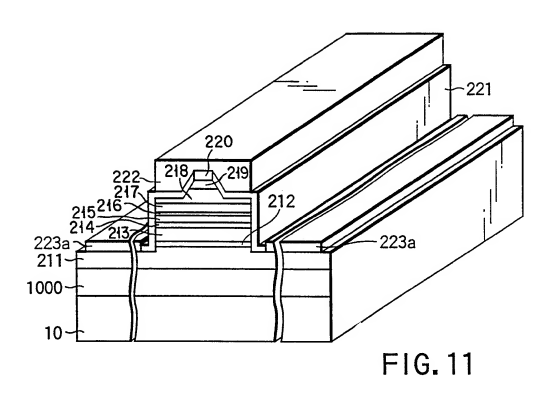


FIG. 10



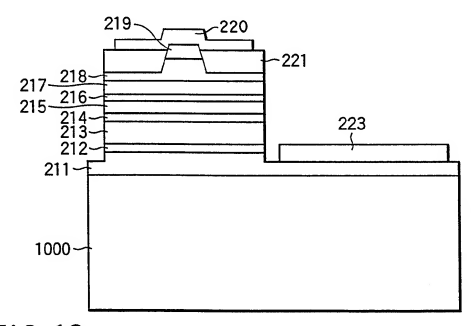


FIG. 12

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP98/01640

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁶ H01L21/205, H01L33/00, C23C16/34					
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both na	ational classification and IPC			
B. FIELDS	S SEARCHED				
Minimum d Int.	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁶ H01L21/20, H01L21/205, H01L33/00, C23C16/34				
Jitsı	Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Jitsuyo Shinan Koho 1922–1996 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994–1998 Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971–1998 Jitsuyo Shinan Toroku Koho 1996–1998				
Electronic d	ata base consulted during the international search (nam	ne of data base and, where practicable, so	earch terms used)		
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, where app		Relevant to claim No.		
Y Y A A	JP, 7-273367, A (Mitsubishi Ltd.), October 20, 1995 (20. 10. 95) Full text; Figs. 1 to 4 Full text; Figs. 1 to 5), amily: none) Electric Industrial	1-47 72-116 48-71 117-186 1-47 72-116		
Further documents are listed in the continuation of Box C. * Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance earlier document but published on or after the international filing date document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search July 7, 1998 (07. 07. 98) "T" later document published after the international filing date of date and not in conflict with the application but cited to und the principle or theory underlying the invention car considered novel or cannot be considered to involve an inventive an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention car considered to involve an inventive step when the document combined with one or more other such documents, such con being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search July 7, 1998 (07. 07. 98) Date of mailing of the international search report July 14, 1998 (14. 07. 98)		tion but cited to understand vention aimed invention cannot be d to involve an inventive step aimed invention cannot be when the document is documents, such combination art unily			
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		Authorized officer			
		Telephone No.			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP98/01640

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	JP, 5-343741, A (Hiroshi Amano, Isamu Akasaki, Pioneer Electronic Corp., Toyoda Gosei Co., Ltd.), December 24, 1993 (24. 12. 93), Full text; Figs. 1 to 11 Full text; Figs. 1 to 11 & EP, 551721, A2 & EP, 551721, A3 & EP, 551721, B1 & US, 5239188, A & US, 5389571, A & DE, 69217903, E	1-47 72-116
A A A A A	JP, 5-55631, A (Asahi Chemical Industry Co., Ltd.), March 5, 1993 (05. 03. 93), Full text; Figs. 1 to 14 % TW, 233371, A	9-15 33-39 56-62 79-85 102-108 125-131 148-150 165-167
A A A A A A	JP, 7-201745, A (Hitachi Cable, Ltd.), August 4, 1995 (04. 08. 95), Full text; Figs. 1 to 3	9-15 33-39 56-62 79-85 102-108 125-131 148-150 165-167
		~

国際調査報告

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. C1° H01L21/205, H01L33/00, C23C16/34

調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C1 H01L21/20, H01L21/205, H01L33/00, C23C16/34

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

日本国実用新案公報

1922-1996年

日本国公開実用新案公報

1971-1998年

日本国登録実用新案公報 1994-1998年

日本国実用新案登録公報 1996-1998年

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

C. 関連すると認められる文献				
引用文献の		関連する		
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号		
Y Y A A	JP,7-273367,A(三菱電線工業株式会社) 20.10月.1995(20.10.95) 全文,第1-4図 全文,第1-4図 全文,第1-4図 全文,第1-4図 (ファミリーなし)	1-47 72-116 48-71 117-186		
A A	JP,8-64791,A(松下電器産業株式会社) 8.3月.1996(08.03.96) 全文,第1-5図 全文,第1-5図	1-47 72-116		

x C欄の続きにも文献が列挙されている。

* 引用文献のカテゴリー

- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたも
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献 (理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

07.07.98

国際調査報告の発送日

4 07 98

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官(権限のある職員) 長谷山 健

9171

電話番号 03-3581-1101 内線 3462

国際調査報告

C (続き). 関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A A	(ファミリーなし) JP, 5-343741, A (天野浩, 赤崎勇, パイオニア株式会社, 豊田合成株式会社) 24.12月.1993(24.12.1993) 全文, 第1-11図 全文, 第1-11図 & EP, 551721, A2 & EP, 551721, A3 & EP, 551721, B1 & US, 5239188, A & US, 5389571, A & DE, 69217903, E	1-47 72-116
A A A A A A A	JP, 5-55631, A (旭化成工業株式会社) 5. 3月. 1993 (05. 03. 1993) 全文, 第1-14図 全文, 第1-14図 全文, 第1-14図 全文, 第1-14図 全文, 第1-14図 全文, 第1-14図 全文, 第1-14図 全文, 第1-14図	9-15 33-39 56-62 79-85 102-108 125-131 148-150 165-167
A A A A A A A	JP, 7-201745, A(日立電線株式会社) 4.8月.1995(04.08.95) 全文, 第1-3図 全文, 第1-3図 全文, 第1-3図 全文, 第1-3図 全文, 第1-3図 全文, 第1-3図 全文, 第1-3図 全文, 第1-3図 全文, 第1-3図 全文, 第1-3図	9-15 33-39 56-62 79-85 102-108 125-131 148-150 165-167